

FLORA

ODER

ALLGEMEINE BOTANISCHE ZEITUNG

FRÜHER HERAUSGEGEBEN

VON DER

KGL. BAYER. BOTANISCHEN GESELLSCHAFT IN REGENSBURG

NEUE FOLGE. VIERZEHNTER BAND

(DER GANZEN REIHE 114. BAND)

HERAUSGEGEBEN VON

DR. K. GOEBEL

PROFESSOR DER BOTANIK IN MÜNCHEN

MIT 87 ABBILDUNGEN IM TEXT



Nachlaß von Prof. N. Malta

JENA

VERLAG VON GUSTAV FISCHER

1921

Alle Rechte vorbehalten.

Inhaltsverzeichnis.

	Seite
BUCHHOLZ, MARIA, Über die Wasserleitungsbahnen in den interkalaren Wachstumszonen monokotylar Sprosse. Mit 12 Abbildungen im Text	119—186
EWALD, ELISABETH, Beiträge zur Kenntnis der sogenannten Schwimmhölzer	394—400
GAISBERG, E. v., Beiträge zur Kenntnis der Lebermoosgattung Riccia	262—277
GOEBEL, K., Morphologische und biologische Bemerkungen. 31: Gelenkranken. Mit 2 Abbildungen im Text	306—312
GOEBEL, K., Zur Organographie der Lemnaceen. Mit 12 Abbildungen im Text	278—305
HERZFELDER, HELENE, Experimente an Sporophyten von Funaria hygrometrica. Mit 3 Abbildungen im Text	385—393
JANSE, J. M., Ein Blattsteckling von Camellia japonica mit Adventivknospe. Mit 1 Abbildung im Text	401—404
REICHE, KARL, Die physiologische Bedeutung des anatomischen Baues der Crassulaceen. Mit einem Anhang: Zur Kenntnis von Senecio praecox DC. Mit 4 Abbildungen im Text	249—261
REICHE, KARL, Zur Kenntnis von Sechium edule Sw. Mit 9 Abbildungen im Text	232—248
RIEDE, WILHELM, Untersuchungen über Wasserpflanzen. Mit 3 Abbildungen im Text	1—118
SANDT, WALTER, Beiträge zur Kenntnis der Begoniaceen. Mit 14 Abbildungen im Text	329—384
SUESSENGUTH, KARL, Bemerkungen zur meiotischen und somatischen Kernteilung bei einigen Monokotylen. Mit 21 Abbildungen im Text	313—328
WALTER, HEINRICH, Über Perldrüsenbildung bei Anneliden. Mit 6 Abbildungen im Text	187—231

Untersuchungen über Wasserpflanzen.

Von Wilhelm Riede.

Mit 3 Abbildungen im Text.

Inhaltsübersicht.

- A. Beiträge zur Kenntnis der Aponogetonaceen.
- B. Untersuchungen über die beiden unsicheren Arten *Elodea densa* und *crispa*.
- C. Beiträge zur Kenntnis der Wasserbewegung bei Hydrophyten mit besonderer Berücksichtigung der Hydropoten.

A. Beiträge zur Kenntnis der Aponogetonaceen.

I. Einleitung.

Die Monocotylengattung *Aponogeton* ist aus verschiedenen Gründen von Interesse. Während bei einigen Arten der Blütenbau dem normalen Monocotylientypus entspricht, sind andere Arten mit dorsiventralen Blütenständen und abweichenden Zahlenverhältnissen in der Blüte ausgestattet. Die Sproßfolge, die zuerst von Engler eingehend untersucht wurde, weist ebenfalls bemerkenswerte Eigentümlichkeiten auf, die einer Nachprüfung wert erschienen. Die anatomischen Verhältnisse, die von Serguéeff für zwei Arten beschrieben worden sind, bedurften einerseits der Vervollständigung, andererseits mußten sie für noch nicht untersuchte Arten klargestellt werden. Aber im besonderen versprachen Experimente über die Bedingungen der Heterophyllie, über die noch garnicht beachtete Entfaltungsbewegung der Infloreszenzen und über das Verhalten in verschiedenen Wassertiefen wie auf dem Land neue Beiträge zur Kenntnis der Gattung zu liefern. In drei Florengebieten ist die Gattung *Aponogeton*, die einzige Gattung der Familie der Aponogetonaceen, bis jetzt festgestellt worden. In Afrika, auf Madagaskar, in Indien und Australien kommt sie im Süßwasser vor — bald in Teichen und Tümpeln, bald in Bächen und an Flußrändern. Zur Untersuchung standen mir von den afrikanischen Arten *Aponogeton distachyus* und *Dinteri*, von den madagassischen *ulvaceus* und *fenestralis*, aus dem vorderindischen Monsungebiet *Aponogeton natans* zur Verfügung — Pflanzen, die zugleich die beiden biologischen Typen der submersen und der schwimmblattbildenden Form darstellen. Von *Aponogeton natans* und *fenestralis* hatte ich nur wenig Material. Die von den anderen

Arten — besonders von *Aponogeton distachyus* — vorhandenen Mengen boten Gelegenheit zu umfangreichen Versuchen.

II. Morphologisch-entwicklungsgeschichtlicher Teil.

a) Vegetative Organe.

1. *Aponogeton distachyus*.

Die Keimung von *A. d.* wurde bereits von Hildebrand beschrieben. Meine Beobachtungen stimmen in der Hauptsache mit denen von Hildebrand überein. Die in der Nähe der Oberfläche, aber stets unter Wasser reifenden Früchte lösen sich nach Eintreten der Reife an ihrer Basis ab. Die Fruchtschale rollt sich, nachdem sie sich in mehrere Zipfel gespalten hat, nach außen auf und entläßt die meist in Zweizahl entwickelten Samen. Diese steigen vermöge der silberigen, lufthaltigen Samenhülle an die Wasseroberfläche empor. Die Samenschale ist mehrschichtig (meist etwa 6—7 Zellenlagen); ihre Epidermis läßt an einigen Stellen spiralige Verdickungsleisten erkennen. Das Parenchym ist sehr reich an luftführenden Interzellularräumen. Nach einer kurzen Schwimperiode, in der die Verbreitung ermöglicht ist, wird die Hülle von dem wachsenden Keimling an der Basis gesprengt, so daß ein Herabsinken zum Boden erfolgt, wo die normale Entwicklung ihren Fortgang nimmt. Der Keimling mit seinem dunkelgrünen, etwa 1 cm langen, plattgedrückten, stärkereichen Cotyledo, der von einem axilen Gefäßstrang durchzogen wird, verankert sich mittels seiner Hauptwurzel und des an der Basis der Wurzel stehenden Kranzes von einzelligen Haaren im Substrat. In der Achsel des Cotyledo wie aller folgenden Blätter stehen in unregelmäßiger Anordnung und wechselnder Zahl lange, schmale, aus zwei Zellreihen aufgebaute Intravaginalschuppen. Lotsy verneint das Vorkommen der Intravaginalschuppen bei den Aponogetonaceen und hebt diese Ausnahme in der Reihe der Helobier besonders hervor. Ich fand die Achselschüppchen bei allen Arten entwickelt. Das Vorkommen dieser trichomatischen Gebilde, die bei sehr vielen Wasserpflanzen innerhalb des verbreiterten Blattgrundes stehen und sicherlich als Schleimorgane fungieren, ist an jungen Blättern überall zu konstatieren. Da sie an älteren Blättern schwinden, liegt es nahe, sie als Schutzorgane für die jungen Organe zu deuten. Das erste, meist rundliche Blatt tritt aus einer Spalte des Keimblattes hervor. Wenn Lotsy behauptet, daß man das „sogenannte erste Blatt als Cotyledo auffassen kann“, so läßt sich das mit den anatomischen Befunden und den entwicklungsgeschichtlichen Verhältnissen nicht vereinbaren. Auch die Zeichnungen von Dutailly, aus denen Lotsy

diesen Schluß zog, lassen die bestehenden Unterschiede deutlich erkennen. Das erste Blatt ist von sehr einfachem Bau und läßt jede Differenzierung des Grundgewebes vermissen. Drei Gefäßstränge, die auf ihrer ganzen Länge von Milchgefäßen umgeben sind, durchziehen das Blatt und vereinigen sich an der Spitze. Im Alter des Blattes stirbt dann das kleinzellige Gewebe über dem Tracheidengewirr ab, so daß eine Apicalöffnung entsteht. Die Epidermis ist chlorophyllhaltig und weist im Gegensatz zu der aus ganz gleichmäßigen Elementen zusammengesetzten Oberhaut des Cotyledo in der Nähe der Spitze einige Spaltöffnungen und über den Nerven einige charakteristische, 2—3 Zellen breite und etwa sechs Zellen lange Gruppen auf, die von Mayr an einer großen Anzahl Wasser- und Sumpfpflanzen festgestellt und mit dem Namen Hydropoten belegt worden sind. Häufig haben diese Zellgruppen, deren Membranen sich mit Gentianaviolett leicht färben lassen, nicht die bei älteren Blättern stets zu beobachtende regelmäßige Gestalt; sie finden sich auch nicht immer unmittelbar über den Gefäßen. Der wichtigste Bestandteil dieser Organe sind die von der Umgebung durch relativ geringe Dimensionen ausgezeichneten Epidermiszellen, die infolge chemischer Veränderung ihrer Membran für Wasser permeabel geworden sind. Die nach Auflösung der Cuticula eingelagerte Substanz, die Farbstoffe leicht speichert und in konzentrierter Schwefelsäure unlöslich ist, läßt den Nachweis von Hydropoten leicht erbringen. Nach der Einteilung von Mayr sind die hier vorkommenden länglichen, meist über den Nerven auftretenden Oberhautorgane als lange Hydropoten zu bezeichnen. Die physiologische Bedeutung dieser Organe, die nach Mayr Wasser und Nährsalze aufnehmen und darum auch den Namen „Wassertrinker“ führen, will ich im letzten Abschnitt dieser Abhandlung an Hand des gesammelten Tatsachenmaterials kurz erörtern.

Das zweite Blatt von A. d., das meist eine Länge von 10 cm erreicht, hat dieselben Merkmale wie das erste Blatt; es ist aber bandförmig und läßt deutlich Oberseite und Unterseite erkennen. Die oberseits auftretenden Stomata sind zahlreicher, die Hydropoten auf der Blattunterseite länger; sie verlaufen sogar an manchen Blättern kontinuierlich über den drei Nerven. Es treten auch vereinzelt einige kurze Hydropoten zwischen der Nervatur auf. Sehr spät — eigentlich erst kurz vor dem Absterben des Blattes — tritt an der Spitze eine Scheitelöffnung auf. Das aus vier Zellagen bestehende Blatt ist ein typisches Bandblatt, so daß sich nicht ein Unterschied zwischen Stiel und Spreite konstruieren läßt, wie das Serguéeff macht. Ich halte auch den von Serguéeff angeführten Vergleich des ersten Blattes mit einer

die folgenden Blätter umschließenden Coleoptile nicht für richtig, kann auch die Beobachtung, daß die Unterseite der Primärblätter Spaltöffnungen führe, nicht bestätigen. Keimt die Pflanze in etwa 20 cm tiefem Wasser, so folgt gewöhnlich nach drei grasartigen Blättern das erste Übergangsblatt; die kleine, derbe Spreite öffnet sich, da der Blattstiel die Oberfläche nicht erreicht, unter Wasser. Die Leitbündel, die wie bei den ersten Blättern von Milchgefäßen umgeben sind, zeigen meist Fünzfahl; sie laufen an der Spitze zusammen. Bei älteren Blättern, die bereits Spuren des Absterbens erkennen lassen, findet man an dieser tracheidenreichen Stelle der Blattunterseite einen Porus. Die Oberseite besitzt reihenweise angeordnete Stomata und führt im Gegensatz zum Folgeblatt Chlorophyll. Bei Kultur in ganz seichtem Wasser, wo das erste Schwimmblatt die Oberfläche erreicht, bleibt die Epidermis der Oberseite chlorophyllfrei. Die Unterseite hat nur an der Spitze einige Spaltöffnungen, ist aber von zahlreichen langen und kurzen Hydropoten besetzt. Die Palisaden unter der oberen Epidermis sind infolge der abgeschwächten Beleuchtung unter Wasser niedrig. Die Beobachtung Serguéeffs, daß sich die Spreite nur selten aufrollt, kann ich nicht bestätigen. Im Licht breitet sich das Blatt stets aus. Nur bei im Dunkeln kultivierten Pflanzen blieben die Spreiten eingerollt. Der Cotyledo ist nach Verbrauch der Reservestoffe abgefallen. Aus dem hypocotylen Glied, das zu einer kleinen Knolle angeschwollen ist, sprossen zahlreiche Adventivwurzeln. Die Hauptwurzel geht bald zugrunde. Wenn Krause behauptet, „Wurzelhaare fehlen wie bei den meisten Wasserpflanzen fast vollständig“, so ist das nicht ganz zutreffend. A. d. wie auch die anderen von mir untersuchten Arten besitzen an ihren von einem zentralen Strang durchzogenen Wurzeln ziemlich reichlich Haare.

Nach einigen Übergangsblättern, deren Stiel und Lamina von Blatt zu Blatt länger wird, bilden sich typische Schwimmblätter. Die ganzrandige, derbe, bilaterale Spreite ist in ihrer Oberseite Licht- und Luftblatt, in ihrer Unterseite Schatten- und Wasserblatt. Diese Eigentümlichkeit ist in der ganzen Struktur ausgeprägt. Die gestaltbildenden Faktoren Licht, Luft und Wasser haben weitgehende Unterschiede bewirkt. Die obere Epidermis, die eine ganz feine Wachsschicht und eine dünne Cuticula besitzt, ist chlorophyllfrei und mit einer sehr großen Anzahl in Reihen angeordneter Spaltöffnungen bedeckt. Es folgen 2—3 Lagen von Palisadenzellen und eine Schicht von interzellularreichem Schwammparenchym. Ein lakunöses Gewebe mit großen Lufträumen, wie es bei den Schwimmblättern von *Potamogeton natans* vorkommt, ist hier nicht ausgebildet. Die Epidermis der Unterseite führt in der

Nähe der Spitze einige Stomata. Die Feststellung von Serguéeff, daß die Unterseite stets völlig ohne Spaltöffnungen sei, entspricht nicht den Tatsachen. Über den Nerven erster Ordnung sind lange Hydropoten, über den Nerven zweiter und dritter Ordnung kurze Hydropoten entwickelt. Aber die Beziehungen zu den Nerven sind häufig verwischt, öfters treten zwischen ihnen Hydropoten auf — eine Tatsache, die Mayr, da ihm nur Herbarmaterial zur Verfügung stand, nicht erkennen konnte. Diese Zellgruppen sind nicht nur bei *A. d.*, sondern auch bei anderen Pflanzen — z. B. Arten der Gattungen *Limnanthemum*, *Trapa*, *Villarsia*, *Sagittaria*, *Nelumbium* — auch makroskopisch durch besondere Farbensättigung leicht zu erkennen. Läßt man die Blätter kurze Zeit auf einer Gentianaviolettlösung schwimmen, so treten diese Organe mit großer Deutlichkeit hervor. An dem an Luftgängen reichen Blattstiel befinden sich lange Hydropoten, die in Reihen angeordnet über den Gefäßsträngen stehen. Der Blattstiel ist von drei größeren und einer Anzahl von kleineren peripherischen Leitbündeln durchzogen. Meist kommen in jedem Bündel neben einem Luftgang 2—3 Spiralgefäße und eine Gruppe von Cribralelementen vor.

Wenn das eingerollte Blatt die Wasseroberfläche erreicht, sind die Hydropoten noch nicht zu beobachten. Lange besteht die Epidermis aus gleichmäßigen Zellen. In der Nähe des Mittelnerven findet man später die jüngsten Hydropotenstadien, kleine Gruppen oder schmale Reihen von besonders plasmareichen Zellen, die sich jedoch in ihrer Form von der Umgebung nicht unterscheiden. Wenn dann in der Epidermis die Teilungen eingestellt werden, beginnen diese stoffgefüllten Zellen sich intensiv in der Richtung der Längsachse und senkrecht dazu zu teilen. Sie strecken sich und lassen nach Erreichen der endgültigen Größe eine leichte Vorwölbung erkennen. In dem Maße wie sich die Spreite ausbreitet, schreitet die Bildung der Hydropoten zum Rand hin fort. Erst wenn das Blatt schon vollkommen entfaltet ist, erfolgt die Einlagerung der Imprägnierungssubstanz in die Zellwände der Epidermis — ein Vorgang, der seinen Abschluß mit der chemischen Veränderung der Cuticula findet. Über die Natur dieser zwischen die Zellulosemolekülgruppen eingelagerten Substanz läßt sich nichts Sicheres sagen. Betreffs der chemischen Reaktionen verweise ich auf die Arbeit von Mayr. Die Zellen des Mesophylls unter der Hydropote sind kleiner als die regulären Zellen derselben Schicht. Es scheint hier eine Ausnahme vorzuliegen, da Mayr bei fast allen Hydropotenpflanzen die hypodermalen metamorphosierten Zellen groß und weitlumig, größer als die übrigen Zellen derselben Schicht fand. Die rechteckigen, lücken-

los aneinander stoßenden inneren Hydropotenzellen haben meist nur die nach außen gekehrten Wände imprägniert. Während die Entwicklung bei dem Blatte von der Spitze zur Basis fortschreitet, geht die Hydropotenentwicklung am Blattstiel von unten nach oben vor sich. Die parallel laufenden Nerven des Blattes vereinigen sich an der Spitze und lassen bei einem älteren Blatte in einer nicht weit von der morphologischen Spitze entfernt liegenden Hervorwölbung der Unterseite ein kleines Grübchen erkennen, in das einige Spiraltracheiden hineinragen. Auf einem Längsschnitt zeigen die durch Tracheiden vermehrten Gefäßendigungen in der Nähe der Blattspitze einen rechtwinkligen Knick und stoßen unmittelbar an die Epidermis der Unterseite, die, wie schon Minden feststellte, in einigen Zellen tracheidalen Charakter annehmen kann. Jedoch nicht bei allen Blättern fand ich verholzte Spiralverdickungen in diesen Epidermiszellen. Bei normalen ausgewachsenen Blättern ist die Epidermis unversehrt. Erst wenn das Blatt abzusterven beginnt, kommt durch Auflösung einiger Epidermiszellen eine Öffnung zustande. Meine stets negativen Versuche, durch die sogenannte Apicalöffnung Wasser zu pressen oder im feuchten Raum eine Ausscheidung zu beobachten, lassen mich in Übereinstimmung mit den anatomischen Befunden zu der Überzeugung kommen, daß normal nur die Hydropoten eine secernierende Tätigkeit haben, durch die Spitze aber erst, wenn das Absterben des Blattes beginnt, Wasser und Exkrete abgesondert werden. Bei den von Weinrowsky untersuchten Wasserpflanzen — ich will nur *Ceratophyllum*, *Myriophyllum*, *Hippuris*, *Alisma* erwähnen — tritt die Scheitelöffnung sehr frühzeitig auf. Nur bei *Ranunculus aquatilis* und *Potamogeton natans*, Pflanzen, deren mit Wasser in Berührung stehende Oberhaut ganz aus Hydropotenzellen zusammengesetzt ist, vollzieht sich die Bildung des Porus erst an älteren Blättern. Es hat darum der Schluß, daß für Gewächse mit Hydropoten die Apicalöffnungen im allgemeinen von untergeordneter Bedeutung sind, eine gewisse Berechtigung.

2. *Aponogeton Dinteri*.

Die Frucht von *A. D.* enthält meist sechs Samen, die zwei Samenschalen besitzen. In den Epidermiszellen der äußeren Samenschale ist stets die innere Hälfte der Seitenwände und öfters die Mittelpartie der inneren Querwände durch Anlagerung von Suberinlamellen verstärkt. Daneben kommen noch schmale, spiralförmige Verdickungsleisten vor. Die am Samen makroskopisch sichtbaren Längsrippen sind an der Außenseite verdickte Epidermiszellen. Eine sehr interzellular-

reiche, 1—2 Zellreihen dicke Parenchymschicht befindet sich unter dieser seltsamen Oberhaut. Die innere einschichtige Samenhülle besteht aus sehr inhaltsreichen Zellen. Die Keimung geht in der von Wettstein an *A. Bernierianus* beobachteten Weise vor sich. Während der Keimling von *A. d.* beim Aufplatzen der Hülle zu Boden gleitet, wird der von *A. D.* durch die leichte auf der Oberfläche schwimmende äußere Schale noch längere Zeit in vertikaler Stellung an der Wasseroberfläche festgehalten. Die den Embryo tragende Haut — es bleiben bei der schnellen Auflösung des Zellverbandes bald nur noch die verdickten Partien übrig — hat Wettstein fälschlich als Cuticula gedeutet. Der rundliche, grüne Cotyledo ist dünn und läuft in eine Spitze aus. Seine Epidermis weist keine Differenzierung auf. Sein von einem Gefäßbündel durchzogenes Grundgewebe ist mit Stärke angefüllt. Auch bei *A. D.* liegt eine ausgesprochen heteroblastische Entwicklung vor. Das kurze, bandartige erste Blatt besitzt auf der Oberseite einige Spaltöffnungen, auf der Unterseite dagegen Hydropoten. Auch hier übt das Hautgewebe assimilatorische Funktion aus. Die Anordnung und Zahl der Gefäße und Milchröhren bietet *A. d.* gegenüber nichts Bemerkenswertes. Eine Besonderheit, die ich auch bei *A. ulvaceus* fand, zeigen die jungen Primärblätter. An der Spitze befindet sich ein aus dünnwandigen, chlorophyllfreien Zellen gebildetes Anhangsorgan — ähnlich, wie es von *Myriophyllum* und *Ceratophyllum* bekannt ist (vgl. Fig. 3, Abb. 18 u. 19). An den jungen Blattanlagen besteht es aus einer wasserhellen Zelle, das schneller als das übrige Blattgewebe heranwächst. An jungen Blättern macht es etwa die Hälfte der Blattlänge aus. Ist das Blatt ausgebildet, schrumpfen bald die obersten Zellen dieses kleinen Anhangsgebildes; das Vertrocknen setzt sich nach unten fort und bald erfolgt völlige Ablösung. Eine Vertiefung und Öffnung des Blattscheitels, in die Tracheiden ragen, ist entstanden. Das zweite Blatt weist schon eine deutliche Spreite auf, hat eine etwas größere Zahl von Spaltöffnungen auf der Oberseite und unterseits in etwas größerer Menge Hydropoten. An einem kurzen, von zahlreichen Luftgängen durchzogenen Stiel sitzt die spatelförmige Spreite, die fünf, bei älteren Blättern sieben Gefäßstränge mit parallel laufenden Milchgängen besitzt. Das an der Spitze entwickelte Anhangsorgan tritt von Blatt zu Blatt mehr zurück und ist bei den älteren Primärblättern nicht mehr nachweisbar. Die Apicalöffnung wird also in der Ontogenie immer später entwickelt. Bei den letzten Jugendblättern fand ich erst zu Beginn des Absterbens einen deutlichen Porus. Die Apicalöffnung ist auf den Zerfall einiger Epidermiszellen, die als Rudimente des Spitzenorganes zu deuten sind,

zurückzuführen. Es besteht die Möglichkeit, daß alle Scheitelöffnungen auf diese Art zu erklären sind. Bei den Schwimmblättern von *A. D.* wird dieses Spitzenorgan nicht gebildet. So ist die bei den Folgeblättern auftretende Apicalöffnung als rudimentäres Organ zu deuten; sie tritt nicht mehr in Funktion, sondern ist nur der Ort des beginnenden Zerfalles. Bei *A. dist.* tritt die geschilderte charakteristische Gestaltung der Blattspitze auch an den ersten Blättern nicht in Erscheinung; die phylogenetische Rückbildung ist da bereits so weit gediehen, daß selbst in den ersten Stadien der Ontogenie keine Spuren mehr nachweisbar sind. Während *A. d.* nach wenigen schmalen bandförmigen Blättern in das Folgestadium eintritt, bleibt bei *A. D.* die Jugendform mit ihren kurzen, spatelförmigen Assimilationsorganen längere Zeit erhalten. Gewöhnlich ist etwa das 12. Blatt als Übergangsblatt entwickelt. Abgesehen von dem Chlorophyllgehalt der oberen Epidermis und den kürzeren Palisadenzellen besitzt es alle anatomischen Merkmale des Schwimmblattes. In Wassertiefen bis zu 30 cm vermag dieses Blatt die Oberfläche zu erreichen — eine Streckungsfähigkeit des Stieles, die der jungen, schnell zur Ausbildung von Folgeblättern schreitenden Pflanze von *A. d.* fehlt.

Das Schwimmblatt, das im Gegensatz zu dem aus drei lose zusammenhängenden Parenchymschichten aufgebauten Primärblatt eine deutliche Scheidung von 2—3 Reihen Palisadenparenchym und meist zwei Reihen interzellularreichen Schwammparenchyms — das für Schwimmblätter typische lakunöse Gewebe ist auch hier nicht vorhanden — erkennen läßt, ist im anatomischen Bau von dem bereits geschilderten Blatt von *A. d.* nicht unterschieden. Auch hier finden sich auf der Unterseite, abgesehen von den wenigen an der Spitze vorkommenden Spaltöffnungen, reichlich Hydropoten; auch hier geht die Bildung der Hydropoten in der beschriebenen Weise, die Entstehung der unterseitigen Apicalöffnung erst beim Absterben des Blattes vor sich. Die im Blattstiel vorhandenen einschichtigen Diaphragmen sind, wie bei allen Aponogetonarten, aus kurzarmigen Zellen gebildet, die kleine Öffnungen zwischen sich lassen. In jungen Teilen schließen die polygonalen Zellen dieser Platte lückenlos aneinander, runden sich jedoch bald ab, so daß Zwischenräume entstehen. Schließlich nehmen sie die typische Gestalt an, die Serguéeff, wie aus der Schilderung und der beigelegten Abbildung hervorgeht, anscheinend übersehen hat. Die Milchgefäße kommen, wie bei *A. d.* und den anderen Arten, in allen Organen mit Ausnahme der Wurzeln vor. Aus langgestreckten Zellen mit großen Kernen gehen diese die Gefäße begleitenden Gänge hervor;

eine Anzahl von perforierten Querwänden ist in ihnen nachweisbar. Die Funktion der Milchröhren ist ja noch problematisch. Aber es ist anzunehmen, daß der Saft, in dem auch vereinzelt Assimilate vorkommen, in Rücksicht auf die schwache Ausbildung des Siebteiles ernährungsphysiologische Bedeutung hat und erst in zweiter Linie mit den Endprodukten des Stoffwechsels, die sich daselbst ansammeln, Schutzfunktion gegen Angriffe der Tierwelt ausübt. Schenck stellte bei seinen umfangreichen anatomischen Untersuchungen über Wasserpflanzen fest, daß bei den meisten Hydrophyten Exkret- und Sekretbehälter vollständig fehlen und der Stoffwechsel ohne bleibende Abscheidungsprodukte verläuft. Wenn Schenck weiter sagt, daß der gänzliche Mangel von Milchröhren für Wasserpflanzen charakteristisch sei und einen Schluß auf die physiologische und biologische Bedeutung dieser Organe erlaube, so läßt sich das angesichts der allgemeinen Verbreitung von Milchgefäßen bei der Familie der Aponogetonaceen nicht aufrecht halten.

3. *Aponogeton natans*.

Über A. n. will ich mich kurz fassen. Der Samen gleicht dem von A. D. Der Cotyledo hat die Gestalt von A. d., ist aber bedeutend kleiner. Jugendform und Folgeform sind ausgebildet. Das Schwimmblatt ist auf der Unterseite anthocyanhaltig und besitzt in der Nähe der Spitze eine größere Anzahl von Spaltöffnungen. Das Material, das zur Verfügung stand, war zu gering, um mit Sicherheit sagen zu können, daß die von A. D. beschriebenen Anhangsgebilde der Primärblätter nicht vorkommen. Die Entwicklung der Hydropoten, die hier aus kleineren, aber sehr dicht stehenden, teils rundlichen, teils ovalen Gruppen und aus langen schmalen Zellreihen über den Gefäßen bestehen, läßt sich an dem großen, sich auch an der Spitze zuerst aufrollenden Blatt sehr gut verfolgen. Die Apicalöffnung war bei vollständig ausgewachsenen Blättern stets geschlossen.

4. *Aponogeton ulvaceus*.

Ich will nun dazu übergehen, die submersen Formen zu beschreiben. A. u. gleicht in dem Bau der Samenschale und der Gestalt des Cotyledo A. D. Es besitzt also nicht, wie Krause angibt, eine verwachsene Samenschale, sondern zwei deutlich getrennte Hüllen. Von der inneren Samenschale wäre noch zu erwähnen, daß sie große Einzelkristalle von Calciumoxalat führt. Die äußere Samenschale zeigt wieder die schon bei A. D. beobachtete Verdickung der nach innen gelegenen Teile der Zellwände durch Anlagerung von Suberin oder Cutin. Die äußeren Wände sind an den Rippen verstärkt. Die Keimung geht wie bei A. D. vor sich.

Die ersten Blätter sind kurzgestielt und haben eine kleine ovale Spreite, die wie bei den Primärblättern der Schwimmblattformen, auf der Oberseite Spaltöffnungen und auf der Unterseite längliche Zellgruppen mit Imprägnierungssubstanz besitzt. Das Parenchym besteht aus 2—3 Zelllagen. Luftgänge sind wie bei den anderen Arten vorhanden. Bei den ersten Primärblättern treten wie bei A. D. an der Spitze vielzellige, chlorophyllfreie, später abfallende Anhängsel auf, die in der Ontogenie der Pflanze eine immer stärkere Rückbildung erfahren. Schon bei dem fünften Jugendblatt ist meistens keine Spur mehr zu finden. Daß diese submerse Art Primärblätter mit Schwimmblattmerkmalen hat, läßt den Schluß zu, daß in der Entwicklung vorübergehend die phylogenetisch ältere Form auftritt, daß A. u. sich aus einer Schwimmblattform entwickelt hat. Muß man bei A. D. und d. die Primärblätter als Hemmungsbildungen betrachten, so ist bei A. u. in Anbetracht der spaltöffnungsfreien Oberseite der Folgeblätter nur eine phylogenetische Deutung möglich. Das Jugendblattstadium wird längere Zeit beibehalten. Die Folgeblätter haben eine bedeutend größere dünne Spreite. An der Unterseite des Blattes wie am Blattstiel befinden sich lange Hydropoten. Kurze Hydropoten treten auf beiden Seiten auf, jedoch in weit geringerer Zahl auf der Oberseite. An der Spitze der Unterseite kann man stets Stomata beobachten. Die Vermutung von Krause, daß allen untergetauchten Arten Spaltöffnungen fehlen, trifft für A. u. nicht zu, wohl aber für A. fenestralis. An den Übergangsblättern findet man an beiden Seiten einige Spaltöffnungen, an den Folgeblättern nur auf der Unterseite. Eine Auflösung der Epidermis über den an der Spitze zusammenlaufenden Gefäßenden fand ich nur an alten Blättern. Während die Jugendblätter eine leicht gerollte Spreite besitzen, sind die späteren Blätter stark gefaltet und zum Teil spiralig gedreht; sie weisen also eine habituelle Ähnlichkeit mit dem Thallus des Lebermooses *Riella helicophylla* und dem Blatte der Hydrocharitacee *Ottelia* auf. Eine fortlaufende Schraubenlinie, die also auf einer ganz regelmäßigen Drehung des Blattes beruhen würde, ist nur sehr selten zu finden. Die Abbildung im Englerschen Pflanzenreich, die nur eine leichte Kräuselung des Randes erkennen läßt, entspricht nicht der Wirklichkeit. Diese eigentümliche Gestalt kommt durch verschieden starkes Wachstum der Spreite zustande. Stark und schwach wachsende Zonen wechseln ab. Die hierdurch erreichte Oberflächenvergrößerung ist von großer Wichtigkeit für die Ernährung. Daneben eine Anpassung an die Gewalt des Wassers anzunehmen, mag in gewissem Maße berechtigt sein. Bei einem Blatt, dessen mittlere Achse 20 cm maß, betrug die

Länge des Spreitenrandes 60 cm, was bei einer Breite von 5 cm einem Oberflächenverhältnis von 200 qcm : 60 qcm entspricht. Die teleologische Betrachtungsweise zu vernachlässigen und die Drehblätter als zufällig entstandene Gebilde aufzufassen, halte ich für das Richtigeste. Schenck betrachtet die breiten Blätter bei Wasserpflanzen als Ausnahmen von der gewöhnlichen Gestaltung der Assimilationsflächen und faßt die mit solchen noch nicht völlig angepaßten Blättern ausgestatteten Pflanzen als Übergangsformen zwischen den schwimmenden und den linealblättrigen submersen Arten auf, die noch in der Weiterentwicklung zu typischen schmalblättrigen Hydrophyten begriffen sind. Daß die Blätter von A. u. in der Weiterentwicklung zu Bandblättern begriffen seien, ist unwahrscheinlich. Ob damit die Schencksche Hypothese gänzlich abzulehnen ist, will ich nicht entscheiden. Der etwa 15 cm lange Blattstiel ist ungefähr in der Mitte rechtwinklig nach außen umgebogen. Diese transversal geotropische Zone ist für die Pflanze von biologischer Wichtigkeit. Auf diese Art wird verhindert, daß die Blätter durch den Auftrieb im Wasser dicht zusammengedrängt werden. Die Gefäßbündel der Spreite und des Blattstieles zeigen fast völlige Übereinstimmung mit denen der Schwimmblattarten. Von einer noch stärkeren Reduzierung den Schwimmblattformen gegenüber, wie sie sich sonst fast allgemein bei submersen Pflanzen findet, ist hier nichts zu merken. Drei größere Leitbündel mit gewöhnlich drei Spiralgefäßen sind von etwa 12 peripherischen umgeben. Über die Milchgefäße, die diese Bündel meist zu etwa sechs umgeben und meistens ihre Querwände erhalten, ist nichts Besonderes zu bemerken.

5. *Aponogeton fenestralis*.

Die jungen Blätter besitzen eine aus zwei Parenchymschichten bestehende Spreite. Über den Gefäßbündeln, die von einer Anzahl (gewöhnlich sechs) Milchgefäßen umgeben sind, ist das Grundgewebe mehrschichtig. Die Luftgänge sind hier bedeutend geringer entwickelt als bei A. u. Wenn Serguéeff die schon von Goebel gemachte Feststellung der relativ geringen Menge von Interzellularen leugnet, so sprechen die Tatsachen dagegen. An einer anderen Stelle spricht Serguéeff sogar von großen Interzellularräumen, die wie bei allen Wasserpflanzen angeordnet sind. Die Lufträume von A. f. haben im Vergleich mit typischen Hydrophyten eine Rückbildung erfahren. An den gut entwickelten Milchgefäßen kann man vereinzelt Plasmaverbindungen zwischen den benachbarten Parenchymzellen und dem Milchröhreninhalt bemerken. Auch hier werden eine große Anzahl von Quer-

wänden in den Milchgefäßen nicht aufgelöst, sondern erfahren eine Durchlöcherung, durch welche dann die Stoffleitung erfolgen kann. Die Hydropoten werden angelegt, wenn bereits die Löcher in der Spreite aufgetreten sind. Die Bildung beginnt auf der inneren Kante der Fenster und schreitet nach der Blattunterseite fort (vgl. Fig. 3, Abb. 15 u. 16). Bei manchen Blättern ist bald die ganze Epidermis der Unterseite mit Hydropotensubstanz imprägniert. Meistens jedoch bleiben einige Partien ausgespart. Gleichzeitig mit der Bildung der Hydropoten von der Durchlöcherungsstelle her geht die Entwicklung von langen Hydropoten über den Nerven vor sich. Auf der Oberseite sind hauptsächlich über dem Mittelnerv längliche imprägnierte Zellgruppen vorhanden; ihre Zahl ist aber viel geringer als die der Unterseite. Seltener treten kleine runde, einer Coleochaetescheibe ähnliche, metamorphosierte Zellgruppen auf. Auf dem Blattstiel verlaufen meist neun kontinuierliche Hydropotenreihen. Die Hydropotenzellen sind sehr inhaltsreich; sie haben das Aussehen von Sekretzellen. Daß die Hydropoten sowohl bei A. f. wie bei A. u. hauptsächlich auf der Unterseite vorkommen, das Blatt also deutlich einen Rest von Dorsiventralität zeigt, ist ein Beweis für die Ableitung der submersen Blätter von Schwimmblättern. Die Beobachtung Mayrs, daß die „Blattsubstanz schon bei Hervorbrechen der jungen Blätter aus dem Rhizom getrennt ist, die Trennung nicht durch Schwinden des Zellgewebes bewirkt werde“, beruht auf einem Irrtum. Wie bereits Goebel in den Pflanzenbiologischen Schilderungen ausführt, ist die Spreite des jungen Blattes ohne jede Durchlöcherung. Durch Zerfall einer Reihe von Zellen, meistens in der Mitte der von den Gefäßsträngen gebildeten Rahmen, wird die Entwicklung eingeleitet. Die Bildung beginnt an der Spitze und schreitet zur Basis fort. In jeder Zone geht die Entwicklung von der Mitte nach den Rändern. Auf die biologische Bedeutung der durchlöchernten Spreite hat schon Goebel hingewiesen. Da die Pflanze neuerdings auch vereinzelt in schnell fließendem Wasser gefunden wurde, ist die Durchlöcherung nicht nur als eine Anpassung an das umgebende Medium, sondern auch als eine Anpassung an die Wucht des anprallenden Wassers anzusehen. Daß aber der Gitterbildung in erster Linie ernährungsphysiologische Bedeutung zukommt, daß die dadurch erzielte Oberflächenvergrößerung für die Gas- und Wasserbewegung — Aufnahme von Kohlensäure und Sauerstoff, Abgabe von Wasser und Gasen — von großer Wichtigkeit ist, geht aus dem engen Zusammenhang zwischen Gitterentstehung und Hydropotenbildung hervor. Es wurde schon erwähnt, daß der für Wasserpflanzen charakteristische Binnenluftraum infolge der Vergrößerung der Gesamt-

oberfläche wie infolge der großen Fläche der besonders leicht durchlässigen Oberhautpartien bis zu einem gewissen Grade verkleinert ist. Die Apicalöffnung ist wie bei den anderen Aponogetonaceen rudimentär. Nur an alten Blättern ist ein Zerfall der Epidermiszellen über dem vereinigten Gefäßstrang zu finden. Daß das Hautgewebe assimilatorische Funktion ausübt, sei noch erwähnt. Spaltöffnungen kommen nicht vor. Es ist aber anzunehmen, daß die Primärblätter wie bei *A. u.* auf der Oberseite Spaltöffnungen besitzen. Schenck führt im „Handwörterbuch der Naturwissenschaften“ unter den Haupttypen der submersen Gewächse auch eine Aponogetonform auf, unter der er eine Pflanze mit gestauchter bodenständiger Achse und gestielten, breitspreitigen, dünnhäutigen Blättern versteht. Da diese Beschreibung eigentlich nur für *A. u.* und *A. f.* zutrifft, die meisten Arten jedoch anders geartete Assimilationsorgane besitzen, ist die allgemeine Bezeichnung „Aponogetonform“ irreführend.

b) Reproduktive Organe.

Die vor dem Aufblühen von einer Spatha umhüllten Blütenstände der Aponogetonaceen sind sehr mannigfach gestaltet. Als einfachste Form müssen wir die einährige, allseitig mit Blüten besetzte Infloreszenz von *A. natans* bezeichnen. Der zweite Typus ist durch *A. Dinteri* vertreten. Zwei Ähren tragen in spiraliger Anordnung Blüten. Bei manchen ist die Spaltung des Infloreszenzvegetationspunktes in drei (*A. fenestralis*), bei manchen in vier bis sechs (*A. quadrangularis*) Blütenstandsachsen erfolgt. Als dritter Typus treten uns die dorsiventralen, auf der Innenseite mit Blüten dicht besetzten Infloreszenzachsen von *A. spathaceus* entgegen. Bei einem vierten Typus — dem *Angustifolius*-Typus — sind die Doppelähren mit zwei Reihen von Blüten besetzt. Bei dem *Distachyus*-Typus hat die Infloreszenz dieselbe Anordnung, nur besitzt die Einzelblüte abweichende Zahlenverhältnisse. Die Blütenformel ist im allgemeinen die einer typischen Monocotylenblüte. Von den sechs Perigonblättern kommen meist nur zwei des inneren Kreises zur Entwicklung. Allein bei den Endblüten von *A. angustifolius* tritt ein drittes Perigonblatt auf. Das Andröceum besteht aus zwei dreigliedrigen Quirlen. Im Gynäceum kommen bei *A. ulvaceus* und anderen Arten häufig vier Carpelle vor. Bei *A. distachyus* ist ein sehr starkes Variieren der Sporophylle zu beobachten. Wie aus der ersten der beigefügten Tabellen, welche die Zahlenverhältnisse von fünf etwa in der Mitte der Blüteperiode aufeinanderfolgenden Infloreszenzen wiedergibt, ersichtlich ist, variiert selbst das Individuum sehr stark.

Ich habe eine sehr große Anzahl von Blüten zu den verschiedensten Zeiten auf ihre Zahlenverhältnisse geprüft und gefunden, daß sowohl zu Beginn wie gegen Ende der Blüteperiode Zahlenreduktionen eintreten. Sowohl die Anzahl der Blüten wie die Gliederzahlen im Androeum und Gynaeum erfahren eine Reduktion. Treten zuerst verhältnismäßig oft regelmäßige Kreise auf, so wird mit fortschreitender Entwicklung die Unregelmäßigkeit immer größer, bis gegen Ende der Blüteperiode eine gewisse Regelmäßigkeit sich wieder geltend macht.

n + 1. Infloreszenz		n + 2. Infloreszenz		n + 3. Infloreszenz		n + 4. Infloreszenz		n + 5. Infloreszenz	
Symmetrisch		Asymmetrisch		Symmetrisch		Symmetrisch		Asymmetrisch	
4,14	3,14	3,16	3,14	3,17	4,15	3,14	3,14	3,13	3,9
3,16	3,15	3,16	3,13	3,15	3,15	2,16	2,13	2,12	3,11
4,20	3,15	3,13	3,16	3,18	3,16	2,15	3,13	3,14	2,12
5,16	2,16	3,14	3,15	4,14	4,16	3,14	3,15	2,11	2,13
4,13	2,13	2,12	4,14	4,15	3,14	2,14	3,14	3,14	2,11
4,15	2,13	2,12	2,14	2,14	2,15	3,13	2,10	3,12	3,12
3,16	2,14	2,12	3,13	2,17	3,15	3,12	2,14	3,11	2,12
3,13	2,14	3,13	2,12	3,17	3,14	3,16	2,12	2,13	3,9
4,15	3,11	2,11	3,13	4,16	3,13	2,14	2,14	3,11	2,10
3,11	2,11	3,11	3,12	3,13	3,14	3,15	3,13	2,9	2,9
2,12	2,13	2,12	2,12	3,12	2,12	2,12	3,13	2,10	2,9
					3,11	2,10	3,12	3,10	

Erste Infloreszenz		Infl. a. d. Mitte d. Blüteperiode		Letzte Infloreszenz	
3,11	3,9	4,15	5,17	4,13	3,15
3,12	3,11	4,12	4,16	3,12	4,13
3,10	2,10	3,18	5,13	3,13	3,13
3,9	3,9	4,13	4,13	4,12	3,14
2,9	2,11	3,15	3,14	2,9	2,11
2,10	2,9	3,16	2,15	3,10	2,10
2,9	2,9	2,14	3,13	2,11	3,9
		3,14	1,10	2,10	2,9
		2,13	2,11	2,12	
		2,12	3,14		
		3,11	2,15		

Die erste Ziffer bedeutet die Anzahl der Fruchtblätter, die Zahl hinter dem Komma die Anzahl der Staubblätter. Symmetrisch nenne ich die Infloreszenzen, welche ihre beiden ersten Blüten auf derselben Seite — der dem Beschauer zu- oder abgekehrten Seite — ihrer Achsen führen.

Aus der zweiten Tabelle ist die Gesetzmäßigkeit ohne weiteres ersichtlich. Auch die erste Zusammenstellung, die aufeinanderfolgende Blütenstände aus der Mitte der reproduktiven Periode enthält, läßt, abgesehen von stets vorkommenden Schwankungen, eine allmähliche Abnahme er-

kennen. Aber auch in den Einzelinfloreszenzen ist in den oberen, zuletzt angelegten Blüten öfters eine Reduktion eingetreten. Die Summe der Blütenelemente der unteren Hälfte ist stets größer als die der oberen. Die von Engler und Serguéeff angegebenen Blütenzahlen stimmen mit den von mir gefundenen nicht ganz überein. Die Zahl der Carpelle schwankt zwischen 1 und 6, die Zahl der Staubblätter zwischen 6 und 25. Die Ansicht, daß die zwei bei allen Arten — *A. distachyus* ausgenommen — auftretenden kleinen, meist gelb gefärbten Blütenblätter als Perigonblätter zu deuten sind, wurde zuerst von Eichler vertreten. Das große weiße, seitlich stehende Blatt von *A. distachyus*, das von den älteren Autoren als Braktee bezeichnet wurde, faßte Engler, da er in den Endblüten häufig noch ein zweites, bei den unteren Blüten vereinzelt noch das innere entwickelt fand, als Perigonblatt auf. Der Tatsache, daß die oberste Blüte meist zwei Blätter besitzt, ist, da das zweite Hüllblatt einer verkümmerten Spitzenblüte der öfters mit ungleicher Blütenzahl ausgestatteten Achsen angehören kann, weniger Wert beizulegen. Daß jedoch in anderen Blüten manchmal ein zweites — nicht nur das innere, sondern auch das obere — Blatt zur Entwicklung gelangt, spricht für die Auffassung Englers. Einmal fand ich eine mit drei Blättern versehene Blüte. Rudimente der fehlenden Hülle lassen sich an jungen Blüten vereinzelt nachweisen. Das äußere Blatt ist stets das geförderte und meistens etwa viermal so breit wie das zweite. In der anatomischen Beschaffenheit der Blütenhülle von *A. distachyus* und den anderen Arten bestehen jedoch wesentliche Unterschiede, die mich im Verein mit der Stellung des äußersten Staubblattkreises veranlassen, bei *A. distachyus* von einem Blatt des äußeren, bei den anderen Arten von Blättern des inneren Kreises der früher sechsgliedrigen Blütenhülle zu sprechen. Die Perigonblätter von *A. ulvaceus*, *Dinteri* und *natans* sind dünn, zart und fallen nach der Befruchtung ab. Sie besitzen auf der Unterseite Spaltöffnungen. Das große, breite, weiße Hüllblatt von *A. distachyus* führt ebenfalls auf der Unterseite Stomata, ist aber nicht wie die anderen von einem Gefäßstrang durchzogen, sondern besitzt meist sechs Nerven. Wesentlich ist ferner, daß die Blätter nach der Befruchtung ergrünen, weiterwachsen und eine große Anzahl von stark vorgewölbten Hydropoten bilden. Das Luftblatt mit Spaltöffnungen auf der Unterseite wird zum Wasserblatt durch Bildung von unterseitigen Hydropoten. Auch die Blütenstandsachse schreitet später zur Bildung von Hydropoten — eine Tatsache, die sich auch bei den anderen Arten konstatieren läßt. Daß der äußerste Staubblattkreis bei *A. distachyus*, wie man bei regelmäßig ge-

bauten Blüten finden kann, vor den Hüllblättern steht, während bei den anderen Arten ein Alternieren vorliegt, spricht neben der anatomischen Verschiedenheit dafür, daß wir im ersten Fall Sepala, im zweiten Petala vor uns haben. Die von Serguéeff und den älteren Autoren vertretene Ansicht, daß das weiße Hüllblatt von *A. distachyus* als Braktee aufzufassen sei, ist meines Erachtens unhaltbar. Wie bei *A. angustifolius* — der *A. distachyus* am nächsten stehenden Art — die Verhältnisse liegen, konnte ich wegen Mangel an Material nicht feststellen. Sicherlich wird sich meine Annahme auch mit den dort vorliegenden morphologischen Tatsachen in Einklang bringen lassen.

Die Entwicklungsgeschichte ist bei allen Arten dieselbe; ich schildere sie nach Beobachtungen bei *A. Dinteri*. Die junge Infloreszenz entsteht als Achselsproß, wird aber schon sehr früh seitlich verschoben, so daß man sie stets vor dem äußersten Rand des Deckblattes findet. Von dem rundlichen Höcker erhebt sich bald seitlich das erste Vorblatt; es überholt den Infloreszenzvegetationspunkt schnell im Wachstum. Auf der entgegengesetzten Seite erscheint dann das zweite Vorblatt. Beide verwachsen an der Basis miteinander, während sich die Zipfel, die von verschiedener Länge sind, noch lange erkennen lassen. Diese den Blütenstand umhüllende Spatha besitzt bei den einzelnen Arten charakteristische Formen. Bei *A. distachyus* schließt sie dicht an und läuft in eine kurze Spitze aus; bei *A. Dinteri* ist sie oben abgerundet. Bei *A. ulvaceus* sitzt sie lose und trägt eine lange Spitze. Anatomisch ist sie durch das Vorkommen von einer größeren Anzahl von Gefäßsträngen und Milchgefäßen sowie das Vorhandensein von Hydropoten und durch den Mangel an Spaltöffnungen ausgezeichnet. Kurz nach der Bildung des zweiten Vorblattes tritt eine Spaltung des Vegetationspunktes ein (vgl. Fig. 3, Abb. 17). Daß die beiden Achsen nicht als Achselsprosse aufgefaßt werden können, geht daraus hervor, daß Reste des Vegetationspunktes nicht nachweisbar sind, und schließlich auch aus der Tatsache, daß bei anderen Arten 3—5schenklige Blütenstände vorkommen. Bei *A. distachyus* traf ich zweimal eine anormale Infloreszenz, bei welcher die Spaltung erst weiter oben eingetreten war. Die ersten beiden Blüten standen in gleicher Höhe auf der Dorsal-seite der Achsen, die beiden nächsten um je 90° von der ersten verschoben dicht zusammen. Über dieser Doppelblüte war die Gabelungsstelle der Schenkel. Wenn bereits die Verwachsung der beiden Vorblätter zur Spatha vollendet ist, beginnt an der Basis der beiden Schenkel die Blütenbildung. In spiraliger Reihenfolge werden die Blüten angelegt. Ich beobachtete $\frac{2}{5}$ -Divergenz. Die Entwicklung der

Einzelblüte bietet keine Besonderheit. Nacheinander — von außen nach innen — entstehen die regelmäßig alternierenden Kreise. Ganz vereinzelt sind Rudimente des dritten Perigonblattes anzutreffen. Bei *A. ulvaceus* werden häufig, bei *A. Dinteri* selten vier Carpelle gebildet. Die Samenanlagen sind bei den einen Arten in geringer Zahl (2—4) vorhanden und stehen dann an der Basis, bei den anderen in größerer Zahl (5—8) und sind dann an der Bauchnaht befestigt. Zu den ersten Arten gehört *A. distachyus*, zu den letzten *A. natans*. Die Samenanlagen sind stets anatrop, besitzen aber nicht, wie Krause angibt, stets zwei Integumente. *A. distachyus* hat nur ein Integument, das besonders dick erscheint; es entspricht den zwei Integumenten der anderen Arten. Es unterbleibt die Differenzierung. Bei allen anderen Arten fand ich zwei. Im Zusammenhang mit der Ausbildung eines Integumentes steht auch die Entwicklung einer Samenschale. Die Annahme von Krause, daß *A. ulvaceus* nur eine Samenschale besitze, ist falsch. Den beiden Integumenten entsprechend finden sich am Samen zwei Schalen. Da *A. Bernierianus* und *A. fenestralis*, wie aus der Literatur hervorgeht, Samenanlagen mit zwei Integumenten besitzen, führen sie auch ohne jeden Zweifel nicht eine Samenschale, wie Krause meint, sondern zwei völlig getrennte. Da ich nicht daran zweifle, daß auch die vierte madagassische Art, *A. quadrangularis*, sich ebenso verhält, ist die Rubrik „Ab β “ in dem von Krause angegebenen Schlüssel wertlos. Einige Aponogetonaceen haben Samenanlagen mit einem Integument — ich konnte das nur für *A. distachyus* an Samenanlagen aller Stadien feststellen — und dementsprechend Samen mit einer Samenschale. Die Annahme von Krause, daß alle Arten zwei Integumente besitzen und daß bei einigen diese zu einer Schale verwachsen, widerspricht den anatomischen Befunden. Ein vielschichtiges Integument und eine verhältnismäßig dicke Samenschale kommt *A. distachyus* zu; zwei dünne Integumente und dementsprechend zwei dünne Samenhüllen sind den anderen Arten eigen. Daß bei der Entstehung der Pollenkörner Periplasmodienbildung vorkommt, sei nebenbei angeführt.

Da die Infloreszenzentwicklung von der Basis nach der Spitze hin erfolgt, sind im Anfang die unteren Blüten durch die Streckung der Internodien bereits auseinander gerückt, wenn die oberen noch dicht gedrängt stehen. Später, sobald alle Blüten abgeblüht, sind diese Differenzen aufgehoben; die großen Früchte bedecken gleichmäßig die ganze Achse. Die von Krause einigen Arten gegebene Charakteristik „unten lockerblütig, oben dichtblütig“ ist überflüssig, da hiermit ein der

Familie charakteristisches Entwicklungsstadium der Blütenstände bezeichnet ist. Die dorsiventralen Infloreszenzen gleichen auf den ersten Entwicklungsstufen den geschilderten. Die beiden Blütenstandsachsen platten sich bald auf den einander zugekehrten Seiten ab und bilden daselbst Blüten. Bei *A. distachyus* werden zwei Reihen von der Basis zur Spitze hin abwechselnd links und rechts angelegt. An den Blütenvegetationspunkten entsteht zuerst auf der Außenseite am Rand das Kelchblatt. Die Staubblätter der meist drei- oder vierzähligen Kreise werden nacheinander angelegt. Meistens kommen vier dreigliedrige oder drei viergliedrige Quirle vor. In selteneren Fällen mehr oder weniger Kreise. Die ersten Höcker entstehen stets auf der Innenseite der Blüte. Diese Bevorzugung der inneren Seite ist aber meistens nur eine zeitliche. Nur ausnahmsweise findet man Blüten, die auch später eine Förderung dieser Seite deutlich zeigen. Daß das Reifen der Staubblätter in der durch die entwicklungsgeschichtlichen Beobachtungen festgestellten Reihenfolge vonstatten geht, will ich nebenbei erwähnen. Bei der Gipfelblüte ist die nach unten gekehrte Seite die geförderte. Die Regelmäßigkeit der Kreise wird sehr früh durch intensives Wachstum der Blütenstandsachse gestört; durch ungleichmäßiges Auseinanderweichen der Blütenteile werden die ehemaligen Stellungsverhältnisse vollkommen verwischt. Während Engler eine Teilung der Staubblätter für möglich hielt, ein Schüler Englers die Frage, ob am Vegetationspunkt die Staubblätter als getrennte Höcker auftreten, nicht entscheiden konnte, schloß Serguéeff aus Serienschnitten, daß die Vermehrung im Andröceum auf tangential und radiale Spaltung zurückzuführen ist. Die Abbildungen von Serguéeff sind nicht überzeugend, die Beobachtung von drei Paaren von Gefäßbündeln an der Basis einer Blüte nicht beweisend. Ich sah an freipräparierten jungen Blüten, daß die Stamina einzeln vom Vegetationspunkt abgeschieden werden, daß eine nachträgliche Spaltung nicht vorkommt. Bei jungen Blüten sieht man klar die einander folgenden Glieder der verschiedenen Kreise hervortreten. Auf einige dreigliedrige Kreise folgen meist viergliedrige. Manchmal beginnen viergliedrige Kreise und schließen sich mehrgliedrige oder auch dreigliedrige an. Durch die Vermehrung ist ein Zusammenschieben der Kreise veranlaßt, so daß die Quirlstellung unkenntlich wird und in Ausnahmefällen ein Zusammenwachsen von Filamenten verursacht werden kann. Daß dann weiterhin durch das Wachstum der Infloreszenzachse eine Verzerrung der Blüte zustande kommt, führte ich bereits an. Manchmal, wenn nämlich das Achsenwachstum sehr früh beginnt, tritt schon von Anfang an eine unregelmäßige Entwicklung ein. Öfters ist auch die Gliederzahl weiterhin ver-

mehrt. An Mikrotomschnitten älterer Blüten konnte ich zusammengewachsene Filamente sehen. Teils waren Staubblätter desselben Kreises, teils aufeinander folgender Kreise verwachsen. Da aber an jungen Blüten nie eine Spaltung bzw. Verwachsung zu finden war, weise ich die Annahme von Serguéeff, obwohl die von mir beobachteten Verwachsungsgebilde für eine tangentiale und radiale Spaltung zu sprechen scheinen, zurück. Es kommt, wie die Entwicklungsgeschichte zeigt, keine Verdoppelung vor. Die Spaltung eines Staubblatthöckers läßt sich weder an Längsschnitten noch an Querschnitten noch an präparierten jungen Blüten nachweisen. Da die Staubblätter stets getrennt angelegt werden, kann in den erwähnten Fällen nur von Verwachsung gesprochen werden. Daß die Annahme eines congenitalen Dédoublements vollkommen fruchtlos ist und nichts als eine schöne Umschreibung der Tatsachen darstellt, hat Goebel wiederholt betont. Goebel sagt in seiner Entwicklungsgeschichte nach einer längeren Auseinandersetzung mit den Anhängern der Moquin-Tandonschen Dédoublementstheorie: „Ein congenitales Dédoublement existiert für mich nicht“.

Engler hat die zuerst erwähnten fünf Infloreszenztypen als Entwicklungsstufen der Aponogetonaceen aufgefaßt. Daß die einährige Natansform als ursprünglichste zu gelten hat, ist ohne weiteres klar, ebenso, daß die zwei- und mehrschenkligen Arten auf die zweite Stufe zu stellen sind. Die folgenden Typen sind durch Dorsiventralwerden der beiden Schenkel verursacht. Hierbei können zunächst alle Blüten auf die Bauchseite der Achsen rücken (*A. spathaceus*). Dann kann eine weitgehende Reduktion der Blüten eintreten, so daß nur noch zwei Reihen entwickelt werden (*A. angustifolius*). Nach Engler ist nun die letzte Stufe von *A. distachyus* erreicht. Ich bin der Ansicht, daß *A. distachyus* eine Zwischenform zwischen den beiden letzten Typen darstellt. Durch Nichtentwicklung der meisten Blüten und das Anlegen von zwei Blütenreihen, ist das Gleichgewicht in der Einzelblütenentwicklung gestört. Die große Menge von Bildungstoffen, die der Einzelblüte unter den veränderten Verhältnissen zur Verfügung stehen, gibt Veranlassung zur Vermehrung der Kreise und seiner Glieder im Andröceum. Im Anfang wie gegen Schluß der Blüteperiode, wo die Stoffzufuhr relativ gering ist, wird auch die Gleichgewichtsstörung eine geringere sein; ja es treten sogar ziemlich regelmäßig gebaute Blüten auf. Wird also von *A. distachyus* zu Zeiten geringer Baustoffmenge ontogentisch das Gleichgewicht der Einzelblüte annähernd erreicht, so finden wir es bei *A. angustifolius* bereits phylogenetisch hergestellt. Ich betrachte also die dorsiventrale Infloreszenz mit normalen Zahlen-

verhältnissen in der Blüte als die letzte Stufe. *A. distachyus* mit seiner durch übermäßige Stoffanhäufung veranlaßten Blütenanomalie ist auf die vierte Stufe zu stellen. Umgekehrt könnte man ja auch den Versuch machen, die regelmäßigen Formen aller Blütenstände von *A. distachyus* abzuleiten. Aus dem phylogenetisch älteren *Distachyus*-typus wären dann alle einfacher gebauten Formen hervorgegangen. Lotsy sieht die *Distachyus*blüte als ursprünglichste an und betrachtet alle anderen als reduziert. Da aber der Blütenstand von *A. distachyus* sicher als abgeleiteter gelten muß, ist die Annahme, daß die Einzelblüte die ursprünglichen Zahlenverhältnisse aufweist, unwahrscheinlich.

Weitere phylogenetische Spekulationen anzuschließen, ist zwecklos. Wann die Entwicklung der fünf Infloreszenzstufen eintrat, ob diese Differenzen schon bei den landbewohnenden Vorfahren vorhanden waren oder erst später, als der Übergang zum Wasserleben erfolgt war, sich herausgebildet haben, läßt sich natürlich nicht entscheiden. Bei der Einteilung und Ableitung die Vegetationsorgane zu berücksichtigen und Arten mit Schwimmblättern als die primitivsten Glieder zu bezeichnen — wie z. B. Schenck und Chrysler es bei den *Potamogetonaceen* taten, indem sie von den Schwimmblatttypen als den ursprünglichsten alle übrigen ableiten — ist bei den *Aponogetonaceen* unmöglich. Ein Beweis zugleich, daß die schöne Konstruktion von Chrysler nicht auf allzu festem Boden steht. Die in den Vegetationsorganen auftretenden Reduktions- bzw. Anpassungserscheinungen sind bei den einzelnen Arten schneller oder langsamer verlaufen und darum verschieden weit gediehen. In gewissen Merkmalen kann eine Art weiter vorgeschritten bzw. reduziert sein, ohne daß darum eine bestimmte Abhängigkeit der einen Art von der anderen bestehen muß. Da jedoch auch berücksichtigt werden muß, daß die Arten zu verschiedenen Zeiten den Übergang zum Wasserleben vollzogen haben können und deshalb eine mehr oder minder weitgehende Anpassung an das Wasser aufweisen, ist es klar, daß der Anpassungsgrad der vegetativen Organe für Ableitung der Arten von einer Urart nicht in Betracht kommt. Die auf die Infloreszenzverhältnisse zurückgeführte Einteilung kann allein den Anspruch auf einen gewissen phylogenetischen Wert machen. Eine größere Anzahl von Arten besaßen die *Aponogetonaceen* bereits, als sie auf dem Land lebten. Durch den Standortswechsel gingen eine Reihe zugrunde, neue bildeten sich. Aber welche Arten während der letzten Periode entstanden, ist schwer zu entscheiden. Bei den vier endemischen, auf Madagaskar vorkommenden Arten (*A. quadrangularis*, *ulvaceus*, *Bernierianus*, *fenestralis*) ließe sich die Ableitung von einer Landart denken.

Bei den übrigen Arten, den afrikanischen und indischen, ist meines Erachtens eine Neubildung von Arten im allgemeinen nicht anzunehmen. Bereits mit wesentlichen Merkmalen — zumal in der Blütenregion — versehene Arten haben zu verschiedenen Zeiten den Übergang zum Wasserleben vollzogen und vermöge ihrer größeren oder geringeren Plastizität die Anpassung an das Medium verschieden weit durchgeführt. Der Einwand, das Vorkommen von Hydropoten bei allen Arten widerspreche dieser Annahme, besteht nicht zu Recht. Die Hydropoten sind bei den einzelnen Arten selbständig entstanden. Die Ableitung von einer Landform aus diesem Grunde ist nicht nötig. Mayr hat schon darauf hingewiesen, daß bei der Entstehung dieser Organe eine mehrfache Konvergenz vorliegt. Ich gehe aber weiter als Mayr und sage, auch nicht für die ganze Gruppe der wasserbewohnenden Monocotylen ist die Entstehung gemeinsam vor sich gegangen; bei vielen Familien, ja bei vielen Arten sind diese Organe selbständig entstanden. Die Hydropoten sind analoge Anpassungen. Das Plasma vieler Familien, ja Arten reagierte vollkommen in gleicher Weise auf den für die Pflanzen bis zu dem betreffenden Zeitpunkt ungewohnten Faktorenkomplex „Wasser“. Da die Hydropoten — die Apicalöffnung hängt mit Zersetzungserscheinungen zusammen — in der Ontogenie zuletzt auftreten, dann, wenn schon alle anderen Teile weitestgehende Differenzierung erlangt haben, ist bewiesen, daß diesem Merkmal für die Phylogenie ein geringer Wert zukommt. Diese zuletzt erworbene Eigenschaft ist für die Beurteilung stammesgeschichtlicher Beziehungen unmaßgeblich.

c) Die Symmetrieverhältnisse am Vegetationspunkt und der morphologische Aufbau des Sprosses.

Alle von mir untersuchten Arten zeigten denselben morphologischen Aufbau. Sowohl die submersen wie die schwimblattbildenden Arten besitzen einen gestauchten Sproß, der in das als Reservestoffbehälter fungierende hypocotyle Glied eingesenkt ist. Die blühende Pflanze bildet stets nach zwei Blättern eine Infloreszenz. Planchon erklärte die Blütenstände für axillär; jedoch liegen von ihm keine eingehenden Untersuchungen vor. Ebenso kann den Feststellungen von Dutailly keine Bedeutung beigemessen werden. Die von ihm entworfenen Diagramme entsprechen keineswegs den tatsächlichen Verhältnissen. Engler, der die Stellung am Vegetationspunkt nicht nur makroskopisch feststellte, sondern an Serienschnitten prüfte, kam zu dem Resultat, daß stets zwei Blätter, die einander nicht genau gegenüberstehen, mit

dem folgenden Blattpaar um etwas mehr als 90° divergieren. Zu jedem Paar gehört eine Infloreszenz, die abwechselnd auf der rechten und der linken Vaginalseite des zweiten Blattes steht. Die regelmäßigen Verschiedenheiten in den Blattdivergenzen veranlaßten Engler zu der Annahme, daß stets zwei Blätter und ein Blütenstand ein zusammengehöriges Ganzes bilden, die Sproßachse somit ein verkürztes Sympodium darstellt. Die Infloreszenz würde also stets ein Sproßsystem abschließen; ein Achsel sproß jedes zweiten Blattes die Fortsetzung bilden. Daß keine Vorblätter gebildet werden, führt Engler darauf zurück, daß die Internodien stark verkürzt sind und zahlreiche Sproßgenerationen in einer langen Vegetationsperiode ununterbrochen aufeinander folgen. Serguéeff schließt sich der Auffassung Englers an, spricht jedoch seltsamerweise wiederholt davon, daß das erste Blatt jedes Paares steril ist, obwohl doch bei dem von ihm angenommenen sympodialen Wuchs die Infloreszenzen terminal stehen und fertile Blätter gar nicht existieren. Blätter ohne vegetativen Achsel sproß als steril zu bezeichnen, ist nicht üblich. Für mich galt es nun, einmal die Stellungsverhältnisse an der älteren Pflanze nachzuprüfen, dann aber auch den Aufbau und die Blattstellung auf den verschiedenen Entwicklungsstufen festzustellen. Tritt der sympodiale Aufbau schon in der Jugend auf, wobei eine jedesmalige Verkümmernng des Vegetationspunktes stattfindet, oder geht mit der Blütenbildung der anfänglich monopodiale Wuchs — wie bei *Zostera* — in einen sympodialen über?

Die Blattstellung der Keimpflanze ist spiralg. Die Divergenz zwischen Cotyledo und erstem Blatt ist größer als die der folgenden Blätter. Während die erste Divergenz meistens etwa 150° beträgt, sind die folgenden etwa 138° . Bei *A. distachyus* und *ulvaceus* fand ich $\frac{5}{13}$ -, bei *A. Dinteri* $\frac{2}{5}$ -Divergenz. Tritt nun die Pflanze in das Folgestadium, so machen sich Unregelmäßigkeiten in den Divergenzen bemerkbar. Zunächst will ich kurz einige Messungen mitteilen. Wenn ich auch diese Methode nicht für besonders geeignet halte, wichtige Aufschlüsse zu geben, so bediene ich mich ihrer zur Feststellung der Tatsachen und zur leichteren sowie übersichtlicheren Darstellung der bestehenden Verhältnisse. In der folgenden Tabelle sind die Blattdivergenzen von *A. distachyus* auf verschiedenen Stufen der Entwicklung nebeneinander dargestellt.

Keimling	Jugendstadium	Nicht blühende Folgeform
Cotyledo — 1. Blatt 150°	6. Blatt — 7. Blatt 138°	13. Blatt — 14. Blatt 120°
1. Blatt — 2. „ 138°	7. „ — 8. „ 138°	14. „ — 15. „ 155°
2. „ — 3. „ 138°	8. „ — 9. „ 139°	15. „ — 16. „ 125°
3. „ — 4. „ 139°	9. „ — 10. „ 138°	16. „ — 17. „ 150°

Später ändern sich die Divergenzen, so daß von einer spiraligen Stellung, selbst einer spiralig-verschobenen, nicht mehr gesprochen werden kann. Zeichnen wir uns die vier vom Mittelpunkt ausstrahlenden Blattreihen als Geraden, so erhalten wir folgende Winkel:

$$\begin{aligned}\alpha & \text{ (Winkel, den die 1. und 4. Reihe miteinander bilden)} & = 105^\circ \\ \beta & \text{ (" " " 1. und 3. sowie 2. und 4. Reihe miteinander bilden)} & = 60^\circ \\ \gamma & \text{ (" " " 2. und 3. Reihe miteinander bilden)} & = 135^\circ\end{aligned}$$

a, b, c, d seien die Divergenzen zwischen den aufeinanderfolgenden Blättern. Der Winkel, den das 1. Blatt mit dem 2. bildet, also a, das 2. mit dem 3. mithin b. So sind die gleichsinnig gemessenen Divergenzen, wie die folgende Zusammenstellung erkennen läßt, periodisch angeordnet.

$$\begin{aligned}\text{a)} & n + 1 \text{ bis } n + 2 = 165^\circ \\ \text{b)} & n + 2 \text{ " } n + 3 = 135^\circ \\ \text{c)} & n + 3 \text{ " } n + 4 = 165^\circ \\ \text{d)} & n + 4 \text{ " } n + 5 = 255^\circ \\ \text{a}_1) & n + 5 \text{ " } n + 6 = 165^\circ \\ \text{b}_1) & n + 6 \text{ " } n + 7 = 135^\circ \\ \text{c}_1) & n + 7 \text{ " } n + 8 = 165^\circ \\ \text{d}_1) & n + 8 \text{ " } n + 9 = 255^\circ\end{aligned}$$

Wir finden also eine Periode von vier regelmäßig wiederkehrenden Werten, die zusammen stets acht Rechte ergeben. Allerdings muß ich hinzufügen, daß die vier Blattreihen, die man schon makroskopisch unterscheiden kann, nicht gerade, sondern in einer leicht gekrümmten Kurve verlaufen. Die hierdurch entstehenden Schwankungen der Divergenzwinkel, die aber wiederum vollkommen periodisch verlaufen, habe ich, da es zu weit führen würde, bei dieser Besprechung nicht berücksichtigt. Bestimmte Veränderungen treten nun häufiger in diesem regelmäßigen Periodenwechsel auf, die ich noch kurz anführen möchte. Es kommt zunächst einmal der Wechsel der beiden Winkel α und γ vor. Die aufeinanderfolgenden Divergenzen sind dann folgende:

$$\begin{aligned}\left. \begin{aligned}\text{a)} & p + 1 \text{ bis } p + 2 = 165^\circ \\ \text{b)} & p + 2 \text{ " } p + 3 = 135^\circ \\ \text{c)} & p + 3 \text{ " } p + 4 = 165^\circ \\ \text{d)} & p + 4 \text{ " } p + 5 = 180^\circ \\ \text{a}_1) & p + 5 \text{ " } p + 6 = 240^\circ \\ \text{b}_1) & p + 6 \text{ " } p + 7 = 180^\circ \\ \text{c}_1) & p + 7 \text{ " } p + 8 = 195^\circ \\ \text{d}_1) & p + 8 \text{ " } p + 9 = 105^\circ\end{aligned} \right\} \begin{aligned} & 635^\circ = \\ & 720^\circ - (\beta + 15^\circ) \end{aligned} \\ \left. \begin{aligned}\text{a}_2) & p + 9 \text{ " } p + 10 = 195^\circ = 4 R - 165^\circ \\ \text{b}_2) & p + 10 \text{ " } p + 11 = 225^\circ = 4 R - 135^\circ \\ \text{c}_2) & p + 11 \text{ " } p + 12 = 195^\circ = 4 R - 165^\circ \\ \text{d}_2) & p + 12 \text{ " } p + 13 = 105^\circ = 4 R - 255^\circ\end{aligned} \right\} 720^\circ\end{aligned}$$

Bei d beginnt die Verschiebung. Bei a_2 ist die neue Periode hergestellt, die, in entgegengesetzter Richtung gemessen, den Werten der

alten Periode gleicht. Es kommt nun noch ein zweiter manchmal zu beobachtender Fall vor. Eingeleitet wird da die Verschiebung durch eine Verkleinerung der Divergenz der ersten und der vierten Reihe um 90° . Im weiteren Verlauf führt diese Unregelmäßigkeit zu einer Umkehrung wie auch zu einem Divergenzwechsel. In manchen Fällen wird durch einen weiteren Vorgang die alte Blattstellung wiederhergestellt. Die folgende Tabelle gibt die zahlenmäßigen Werte dieser mit Umkehrung und Verschiebung der Divergenzen endenden Erscheinung:

a)	m + 1	bis	m + 2 = 165°	} $630^\circ =$ $720^\circ - (\beta + 30^\circ)$
b)	m + 2	„	m + 3 = 135°	
c)	m + 3	„	m + 4 = 165°	
d)	m + 4	„	m + 5 = 165°	
a ₁)	m + 5	„	m + 6 = 255°	} 720°
b ₁)	m + 6	„	m + 7 = 165°	
c ₁)	m + 7	„	m + 8 = 135°	
d ₁)	m + 8	„	m + 9 = 75°	
a ₂)	m + 9	„	m + 10 = $225^\circ = 4 R - 135^\circ$	
b ₂)	m + 10	„	m + 11 = $195^\circ = 4 R - 165^\circ$	
c ₂)	m + 11	„	m + 12 = $225^\circ = 4 R - 135^\circ$	
d ₂)	m + 12	„	m + 13 = $75^\circ = 4 R - 285^\circ$	

Ich will nicht weiter auf diese interessanten Vorgänge eingehen. Die Zahlen geben ja völlige Klarheit. Es würde auch zu weit führen, auf andere seltenere Unregelmäßigkeiten einzugehen.

Daß wir hier nicht mehr von einer spiraligen Blattstellung sprechen können, leuchtet ein. Die ursprüngliche Monocotylenblattstellung ist nach Goebel die $1/2$ -Stellung. Auf späteren Entwicklungsstufen gehen viele einkeimblättrige Pflanzen zu anderen Divergenzen über, wobei teils die Blätter einzeln bleiben, teils ein Zusammenhalten von zwei aufeinanderfolgenden Blättern stattfindet. Durch Balfour wurde die eigentümliche Blattstellung der Gattung *Halophila* — bekanntlich außer *Thalassia* die einzige marine Gattung der *Hydrocharitaceen* — festgestellt. Zwei nacheinander entwickelte Blätter, zwischen denen das Internodium sich nicht streckt, kreuzen sich unter schiefen Winkeln. Goebel leitet diese Stellung von der zweizeiligen ab. Die Blattpaare sind nach ihm im Gegensatz zu der gleichsinnigen Verschiebung bei *Najas* im entgegengesetzten Sinn verschoben. Ähnlich wie bei *Halophila* ist auch die Stellung bei *Aponogeton*. Auch hier ist stets das erste Blatt fertil. Die Verschiebung der Infloreszenzen ist, wie bei der erwähnten merkwürdigen *Hydrocharitacee*, eine stärkere als die des Blattes, so daß der Blütenstand nicht median steht, sondern vor dem Blattrand — bei nach links verschobenen Paaren vor dem linken, bei nach rechts verschobenen vor dem rechten Rand. So stehen also die Infloreszenzen in zwei Spiralzeilen — abwechselnd am rechten und linken Blattrande

des ersten Blattes. Es kommen jedoch insofern Veränderungen vor, als manchmal nur jedes vierte Blatt fertil ist, die Infloreszenzen also nur auf einer Seite stehen. Selten trifft man, daß die Blütenstände aufeinanderfolgender Paare auf derselben Seite liegen. Da aber nun bei Aponogeton innerhalb der Blattpaare, deren Glieder nacheinander entstehen, noch eine Verschiebung stattfindet, ist es besser einen besonderen Typus — Aponogetontypus — zu unterscheiden, der sich dem Najastypus und dem Halophilatypus Goebels anreicht. Wie bei der Untersuchung des Vegetationspunktes sich zeigt, ist die charakteristische Winkelbildung schon von vornherein vorhanden. Da also entwicklungsgeschichtlich keine Verschiebung nachweisbar ist, liegt keine wirkliche Drehung vor, sondern ein asymmetrisches Wachstum, das wieder durch ungleichmäßige Baustoffverteilung hervorgerufen ist — eine Annahme, die in ähnlicher Weise schon Goebel für die zum Vergleich herangezogenen Typen machte. Die Blattstellung ist in inneren Ursachen begründet; ererbte innere Organisation der Baustoffanordnung liegt ihr zugrunde. Auch die besprochenen Unregelmäßigkeiten in den Stellungsverhältnissen sprechen für die Annahme einer ungleichmäßigen und darum leicht Störungen unterworfenen asymmetrischen Stoffverteilung am Vegetationskegel.

So habe ich zunächst gezeigt, daß die Gründe, die Engler veranlaßten ein Sympodium anzunehmen, ebensogut die Annahme eines Monopodiums rechtfertigen; denn Pflanzen, bei denen ähnliche Blattstellungen realisiert sind, wie *Najas* und *Halophila*, besitzen unzweifelhaft einen monopodialen Aufbau. Als Analoga seien noch die monopodialen Gewächse *Vallisneria*, *Luzula* und *Musa Cavendishii* erwähnt, bei denen auch verschoben zweizeilige Blattstellung auftritt. Die Auffassung Müllers, der bei *Vallisneria* $\frac{3}{7}$ Divergenz mit Inkonstanz der Winkel annimmt, scheint mir weniger treffend zu sein, ebenso die Hofmeisters, daß bei *Luzula* und *Musa* Spiralstellung mit schwankenden Divergenzwinkeln vorliegt. So geht aus den Betrachtungen hervor, daß die Argumentation Englers nicht ganz einwandfrei ist. Jedoch muß ich näher auf Einzelheiten eingehen, um die Ansicht von Engler und Serguéeff, daß bei Aponogeton ein Sympodium vorhanden sei, zu widerlegen. Die außergewöhnliche Blattstellung ist kein Beweis für Englers Ansicht, ist vielmehr als Kriterium für monopodialen Sproßaufbau aufzufassen. Das Fehlen der Vorblätter an den einzelnen Sproßsystemen spricht gegen die Sympodiumauffassung. Der wichtigste Gegenbeweis ist aber, daß die Aponogetonaceen auf allen Stufen der Entwicklung einen unbegrenzt fortwachsenden Vegetationspunkt

besitzen. Durch Freipräparieren der Sproßspitzen von Keimpflanzen und jüngeren, nicht blühenden Pflanzen stellte ich fest, daß stets ein gut entwickelter Sproßscheitel vorhanden ist. Dort sind um den hervorgewölbten, abgerundeten Scheitel die Blattanlagen in regelmäßigen, hier in unregelmäßigen Abständen gruppiert. Auch bei den älteren Pflanzen ist der Vegetationspunkt als massige, stark gewölbte Kuppe zu sehen. Ein Verkümmern der Sproßspitze bei noch nicht blühenden Folgeformen oder ein Entwickeln zur Infloreszenz in der Blüteperiode ist nirgends zu beobachten. Die wie die folgenden Beobachtungen machte ich an allen eingangs erwähnten Arten. Stets zeigen sich an dem in der Mitte stehenden Scheitel die asymmetrisch angeordneten Blattpaare, deren erstes Blatt seitlich eine Infloreszenz trägt. Genaue Angaben über

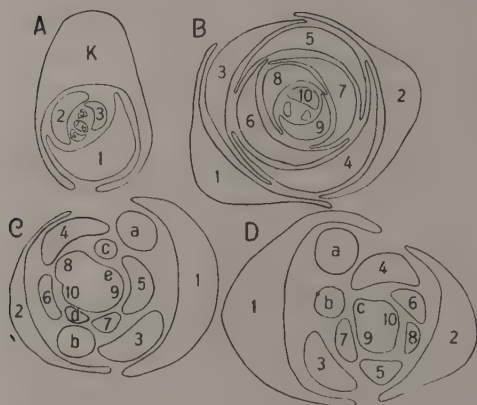


Fig. 1. Sproßquerschnitte, die Stellungsverhältnisse zeigend.

A Ap. Dinteri. Keimpflanze.

B Ap. dist. Jugendform.

C Ap. dist. Blühende Pflanze.

D Ap. dist. Die Infloreszenzen liegen nur auf einer Seite.

K = Kotyledo. Die Blätter sind durch Zahlen, die Infloreszenzen durch Buchstaben bezeichnet.

Stellungsverhältnisse lassen sich jedoch nur durch vergleichende Betrachtung von Mikrotomschnittserien erbringen. Sowohl die Querschnitte in Höhe des Vegetationspunktes wie die höher und tiefer geführten Schnitte ergeben dasselbe Resultat. Vier Blattzeilen und zwei Infloreszenzzeilen strahlen vom Vegetationspunkt aus. Zwei aufeinanderfolgende sind zu Paaren zusammengerückt. Jedes erste Blatt ist fertil. Engler und Serguéeff beobachteten, daß stets das zweite Blatt die Infloreszenz umfaßt — also bei der Annahme eines Monopodiums jedes zweite Blatt einen Achsel sproß trägt. Diesen Irrtum führe ich darauf zurück, daß die genannten Autoren nach höher geführten Schnitten urteilten, an denen nämlich die Infloreszenz tatsächlich vor dem äußersten Rand des zweiten Blattes steht. An tieferen Schnitten sieht man jedoch deutlich den Blütenstand mehr dem ersten Blatt genähert. Der Rand des zweiten Blattes schiebt sich erst später zwischen Infloreszenz und erstes

Blatt. Betrachten wir die jüngsten Anlagen, so fällt es auf, daß der Sexualsproß schon bei der Entstehung seitlich inseriert ist. Die Infloreszenzen sind nicht mediane, sondern laterale Achselspresse. Die asymmetrische Baustoffverteilung in der Sproßspitze, welche als Ursache für die anormale Anordnung der Blätter gelten muß, bewirkt auch die seitliche Entstehung der Sexualspresse. Daß aber wirklich Achselspresse vorliegen, die nur einen außergewöhnlichen Entstehungsort aufweisen, geht daraus mit Evidenz hervor, daß auch die selten vorkommenden Seitensprosse, die doch nach der herrschenden Ansicht bestimmt als Achselgebilde aufgefaßt werden müssen, dieselbe Verschiebung erkennen lassen. Auf Mikrotomschnitten sind sowohl junge wie ältere Achselspresse deutlich extramedian gestellt. Das vegetative Achselprodukt ordnet sich in

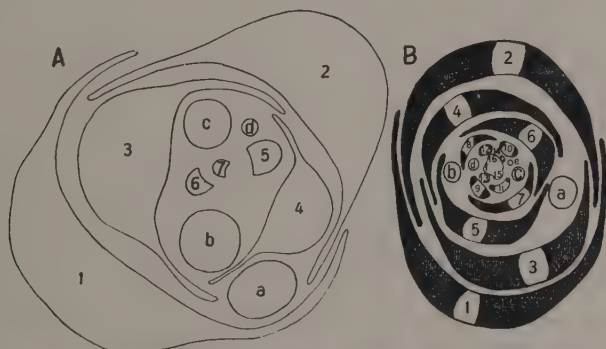


Fig. 2. Sproßquerschnitte von *Aponogeton distachyus*; A Das Blattpaar 3 + 4 besitzt zwei Infloreszenzen (b und c). B Normale Symmetrieverhältnisse, jedoch ist beim 1. Blattpaar keine Infloreszenz entwickelt.

die Spiralzeile der Infloreszenzen ein. Ein weiterer untrüglicher Beweis für die Auffassung der Blütenstände als axilläre Gebilde ist das von mir zweimal bei *A. distachyus* konstatierte Auftreten von zwei Infloreszenzen in einem Blattpaar. Waren die vorangehenden und die folgenden Paare normal ausgebildet, so besaß dieses Blattpaar vor der linken Seite eines jeden Blattes einen Blütenstand. Erwähnen will ich noch, daß auf höher geführten Schnitten das jüngere der beiden fertilen Blätter beide Infloreszenzen umschloß. Hieraus darf man natürlich nicht folgern, daß zwei Achselprodukte im zweiten Blatt aufgetreten seien. Andererseits zeigt es, daß man dieser nachträglichen Umfassung keinen besonderen Wert beimessen darf. Die Tatsache, daß beide Blätter eines Paares fertil sein können, beide die seltsame den beiden Rändern genäherte Stellung besitzen, spricht für die Achselproßnatur und läßt

sich mit der Annahme eines Sympodiums ebenso schwer wie der andere erwähnte Fall in Einklang bringen. Bei dem schon sehr früh vom Blatt vollständig getrennt auftretenden Blütenstand könnte man natürlich auch auf eine freie Entstehung am Vegetationspunkt schließen und jede Beziehung dieses acrogenen Gebildes zu einem Blatt ablehnen. Die genetischen Beziehungen zwischen Achselprodukt und Deckblatt — die noch häufig angewandte Bezeichnung Tragblatt, früher Mutterblatt, erscheint nur in wenigen Fällen gerechtfertigt — sind bekanntlich ganz verschiedene. Daß ein direkter Zusammenhang zwischen beiden nicht notwendig bestehen muß, daß die Beziehungen sowohl räumlich wie zeitlich ganz abweichende sein können, dafür lassen sich zahlreiche Belege bringen. Wie bei fast allen Samenpflanzen, entsteht auch bei Aponogeton die Infloreszenz acrogen. Das Blatt bildet sich fast gleichzeitig, aber räumlich getrennt von dem Blütenstand. Nur in einigen Fällen beobachtete ich eine Berührung der äußersten Teile beider Gebilde. Daß die Asymmetrie der Blattenstehung eine asymmetrische Stellung der acrogenen Achselprodukte zur Folge hat, ist ohne weiteres verständlich. Die Entstehungsorte der Sexualsprosse lassen sich bei Berücksichtigung der unregelmäßigen Anordnung der organbildenden Stoffe am Vegetationspunkt begreifen. Die bei normaler Zweizeiligkeit zutage tretende räumliche Beziehung zwischen Achselprodukt und Deckblatt ist durch die Asymmetrie der Stoffanhäufung und die damit verbundene Verschiebung der Teile zwar nicht völlig gelöst, aber stark verwischt.

Alle Untersuchungen und Beobachtungen haben so gezeigt, daß die Annahme eines sympodialen Sproßsystems bei den Aponogetonaceen sich nicht aufrecht erhalten läßt, daß nur die Deutung des Sprosses als eines monopodialen, der mit in entgegengesetztem Sinne verschobenen Scheinpaaren von zweizeilig stehenden Blättern besetzt ist, sich mit den morphologischen und entwicklungsgeschichtlichen Befunden vereinbaren läßt. Die extramediane Insertion der Blütenstände wie die verschoben-zweizeilige Blattstellung haben in *Najas*, *Halophila*, *Vallisneria*, *Luzula* und *Musa Cavendishii*, monopodialen Pflanzen, ihre Analoga. Bemerkenswert ist nun, daß die als ursprüngliche Monocotylenstellung anzusehende zweizeilige Stellung in der Ontogenie später auftritt. Ich fasse die Entwicklung folgendermaßen auf: Da in manchen Fällen bei den Keimpflanzen der *Cotyledo* mit dem ersten Blatt einen Winkel von fast 180° bildet, stets aber dieser Winkel größer ist als die folgenden, ist anfangs eine, wenn auch meistens verschobene, sehr schnell vorübergehende Zweizeiligkeit vorhanden. Mit dem dritten Blatt wird der Über-

gang zur zerstreuten Blattstellung vollzogen. Später tritt infolge asymmetrischer Stoffverteilung eine Unregelmäßigkeit der Divergenzen auf — eine Übergangszeit, welche die Rückkehr zur nun jedoch modifizierten zweizeiligen Blattstellung einleitet. So folgen $\frac{1}{2}$ -Tendenz, Spiraltendenz, modifizierte $\frac{1}{2}$ -Tendenz einander.

d) Zusammenfassung der wichtigsten morphologischen und entwicklungsgeschichtlichen Ergebnisse.

Der Sproß der Aponogetonaceen ist gestaucht; er bleibt in dem im Boden befindlichen, als Reservestoffbehälter fungierenden hypocotylen Glied eingesenkt. Der Sproßaufbau ist während der ganzen Entwicklung ein monopodialer. Die ursprünglich zweizeilige Blattstellung geht in die spiralgige über; diese kehrt dann in eine modifizierte zweizeilige zurück. Je zwei aufeinanderfolgende, nicht genau gegenüberstehende Blätter bilden ein Paar. Die Paare sind abwechselnd nach rechts und nach links verschoben. Die acrogenen Infloreszenzen, die eine Spaltung ihres Vegetationspunktes in zwei oder mehr Äste durchführen, sind, obwohl stets seitlich stehend, als Achselprodukte des ersten Blattes zu bezeichnen, da die vegetativen Sprosse dieselbe extramediane Stellung zum Deckblatt aufweisen. Den verschiedenen Arten der Achselsproßentstehung ist auch diese zu subsumieren. Die Aponogetonaceen haben eine heteroblastische Entwicklung. Während das Primärstadium bei *A. distachyus* sehr kurz ist, wird die Jugendform von *A. ulvaceus* und *Dinteri* lange beibehalten. In anatomischer Beziehung liegen die typischen Merkmale der Wasserpflanzen vor. Die schwimmblattbildenden Formen besitzen ein vermehrtes Durchlüftungssystem, reduzierte Gefäßbündel, lassen die Differenzierung des Mesophylls in Palisaden- und Schwammparenchym erkennen — lakunöses Gewebe, wie es *Potamogeton natans* besitzt, kommt nicht vor — und entbehren eines mechanischen Gewebes. Die submersen Formen zeigen fast keine weitere Rückbildung des Leitungsgewebes. Das von Luftgängen durchzogene Grundgewebe hat keine Differenzierung erfahren. Das Durchlüftungssystem ist bei *A. fenestralis* etwas geringer entwickelt als bei *A. ulvaceus*. Ein wohlentwickeltes Milchröhrensystem, dem hauptsächlich ernährungsphysiologische Bedeutung beizumessen ist, zeichnet die Familie vor anderen Wasserpflanzen aus. Hydropoten kommen bei allen Arten vor; diese Organe stehen nur an submersen Teilen. Bei *A. Dinteri* kommen auf der Blattunterseite kleinere und dichter stehende Hydropoten, bei *A. distachyus* größere, weniger dichtstehende von mehr länglicher Gestalt neben den gestreckten über den Nerven befindlichen Hydropoten vor. Bei den

submersen Formen stehen diese charakteristischen Zellgruppen hauptsächlich auf der Unterseite — ein Zeichen für die Abstammung von Schwimmblättern. Die Entstehung der Hydropoten bei den Blättern schreitet innerhalb jeder Zone von der Mitte zum Rand fort. An den Blatt- und Infloreszenzstielen werden diese Organe acropetal angelegt. Die Apicalöffnung tritt erst bei dem absterbenden Blatt in Funktion, kann deshalb bei der Wasserbewegung nur eine untergeordnete Rolle spielen. Die Wurzeln, die aus dünnwandigem Gewebe aufgebaut sind und einen zentralen Strang führen, besitzen Wurzelhaare. Die Knolle läßt an der Basis Zuwachszonen von Vegetationsperiode zu Vegetationsperiode erkennen. Die Infloreszenzausbildung betreffend lassen sich fünf Typen unterscheiden: Einährige, spiralig mit Blüten besetzter Blütenstand (Natanstypus), zwei- bis sechsähriger, spiralig mit Blüten besetzter Blütenstand (Dinteritypus), Infloreszenz mit zwei auf der Innenseite dicht mit Blüten angefüllten Ähren (Spathaceustypus), Infloreszenz mit in zwei Reihen auf der Innenseite stehenden Blüten, die anormal vermehrte Glieder und Kreise im Andröceum führen (Distachyustypus) und Infloreszenz mit zweireihig gestellten normalen Blüten (Angustifoliustypus). Diese Typen stellen zugleich Entwicklungsstufen dar. Die ungewöhnlichen Zahlenverhältnisse bei *A. distachyus* haben als Ursache die Reduzierung der auf der Innenseite der dorsiventralen Achse dicht nebeneinander stehenden Blüten auf zwei Reihen und die mit diesem Vorgang im Zusammenhang stehende, durch Stoffüberschuß bedingte Gleichgewichtsstörung. Der Gleichgewichtszustand der Einzelblüte wird bei *A. d.* nur bei verhältnismäßig geringer Menge an Baustoffen, wie sie ja zu Beginn und gegen Schluß der reproduktiven Periode in die Erscheinung tritt, erreicht. Bei *A. angustifolius* ist das Gleichgewicht bereits phylogenetisch hergestellt. Dédoublement kommt bei *A. distachyus* nicht vor. Die Entwicklungsgeschichte läßt erkennen, daß die Organe nacheinander getrennt angelegt werden. Bei der Pollenkornentwicklung ist Periplasmodienbildung zu beobachten. Die anatropen Samenanlagen besitzen bei *A. distachyus* ein Integument, bei allen anderen untersuchten Arten zwei. Dementsprechend besitzen auch die Samen ein bzw. zwei Samenschalen.

III. Biologisch-physiologischer Teil.

a) Über die Bedingungen der Heterophyllie.

Durch die Darstellungen im morphologischen Teil sind wir mit den Primärblättern der Aponogetonaceen bekannt geworden. Sowohl bei den Arten mit Schwimmblättern wie bei den submersen Arten

ließen sich Jugend- und Folgeblätter streng unterscheiden. Goebel hat in seiner Arbeit „Über Jugendzustände der Pflanzen“ darauf hingewiesen, daß sich bei vielen Pflanzen in der Entwicklung verschiedene typische Formen (Jugendform, Folgeform) unterscheiden lassen und hat dann später auf Grund zahlreicher Versuche mit Kakteen und anderen Pflanzen die ursächliche Bedeutung des Lichtes für die Gestaltungsverhältnisse erkannt. Nach weiteren Versuchen kam Goebel zu dem Resultat, daß Qualität und Quantität der vorhandenen Baustoffe, vornehmlich das Verhältnis der organischen zu den anorganischen Stoffen für die Entwicklung bestimmend ist. Ein Überwiegen der organischen Substanz ist für die höhere Stufe charakteristisch. Daß Klebs durch seine Arbeiten — ich nenne nur die Schrift „Über künstliche Metamorphosen“ — hervorragenden Anteil an der Klärung dieser Fragen hat, ist ja bekannt. Zuletzt ist die Ansicht von Goebel und Klebs über die Bedeutung des Verhältnisses der organischen Substanz zu den Nährsalzen für die Heterophyllie durch die Arbeiten von Vischer und Lakon bestätigt worden. In welchem Maße bei den Primär- und Folgeblättern eine Abhängigkeit von der Außenwelt besteht, sollte durch Versuche festgestellt werden. Ist ein Überspringen von Entwicklungsstadien möglich? Läßt sich eine Umkehr des normalen Entwicklungsverlaufes herbeiführen oder die Entwicklung auf einer Stufe zurückhalten? Aber noch weitere Fragen waren zu entscheiden. Liegen in den Jugendblättern durch den Einfluß des Mediums oder durch innere Bedingungen veranlaßte Hemmungsbildungen vor oder haben wir in ihnen stammesgeschichtlich ererbte Gebilde, die in der Ontogenie nur vorübergehend auftreten, zu erblicken? Die äußeren Eingriffe, die eine Veränderung der inneren Verhältnisse herbeiführen, können nun verschiedener Art sein. Einerseits läßt sich durch Herabsetzung der Nährsalzzufuhr mittels Wasserkultur bzw. Beschneiden der Wurzeln oder durch Vermehrung der C-Assimilation mittels guter Beleuchtung das Verhältnis zugunsten der organischen Stoffe verschieben. Andererseits kann durch Kultur in Nährlösung oder durch Herabsetzung der C-Assimilation, die sich durch Entfernen der Reserveassimilate, Beschneiden der Assimilationsorgane, schließlich durch Kultur in abgeschwächtem Licht oder im Dunkeln bewerkstelligen läßt, die relative Menge der anorganischen Bestandteile vermehrt werden. War durch Summierung gleichwirkender Faktoren eine beschleunigte Herbeiführung der Reaktion zu erzielen? Es seien nun einige der mit *A. distachyus* angestellten Versuche geschildert.

1. Versuche mit Keimpflanzen.

*Keimpflanzen auf Erde wurden teils im Licht, teils im Dunkeln in verschiedenen Wassertiefen kultiviert. Während die Lichtkulturen Übergangsblätter und dann Schwimmblätter erzeugten, blieben die verdunkelten Pflanzen auf dem Bandblattstadium stehen. Die in geringen Tiefen (bis zu 10 cm) kultivierten Pflanzen bildeten sofort Schwimmblätter. Die Streckungsfähigkeit des Stieles wurde bei größeren Tiefen überschritten. Die Ausschaltung des Lichtes und damit der C-Assimilation hatten die Entwicklung der zweiten Reihe sistiert. Bei weiteren Versuchen wurden Keimpflanzen auf sterilem Sandboden und in Wasser verankert kultiviert — teils belichtet, teils verdunkelt. Die Dunkelpflanzen blieben auf dem Primärstadium. Die beleuchteten Keimlinge, die in ganz seichem Wasser kultiviert wurden, bildeten bald Schwimmblätter. Das Wachstum der in tieferem Wasser (15—30 cm) gehaltenen Exemplare war bedeutend langsamer; jedoch traten auch hier Übergangsblätter auf. Später trat jedoch ein Rückschlag ein. Die Seichtwasserpflanzen sanken schon nach drei Schwimmblättern wieder auf das Jugendstadium zurück, die anderen erst nach etwa fünf Übergangsblättern.

Verringerung der Nährsalzaufnahme hat progressive Entwicklung zur Folge. Tritt gleichzeitig noch eine Verbesserung der C-Assimilation ein, so wird die Entwicklung beschleunigt. Daß später eine regressive Entwicklung zur Jugendform erfolgt, erklärt sich aus dem Mangel an Nährsalzen. Das Minimum von Nährsalzen muß vorhanden sein, wenn das Konzentrationsverhältnis ausschlaggebend sein soll. Ein Überwiegen der organischen Substanz bei gleichzeitigem Sinken der anorganischen Stoffe unter das Minimum genügt nicht, um die Folgeform zu erhalten oder gar eine Weiterentwicklung zur Blütenbildung zu bewirken. Daß bei den besser beleuchteten Pflanzen ein schnelleres Zurücksinken eintritt, ist durch das frühzeitig zustande kommende Mißverhältnis zwischen reichlich produzierten organischen und nicht neu hinzukommenden anorganischen Stoffen zu erklären. Die Versuche im Dunkeln zeigen, daß die Verminderung der Nährsalze bei gleichzeitiger Hintanhaltung der C-Assimilation keine Weiterentwicklung zu veranlassen vermag. Bei ständigem Abschneiden der Wurzeln — wodurch ja auch eine Aufnahme von Nährsalzen unterbunden ist — fand ich dieselben Resultate. Die belichteten wie die verdunkelten Pflanzen verhielten sich wie die in sterilem Medium gehaltenen. Bei dauerndem Abschneiden der Blätter blieben die Pflanzen auf dem Jugendstadium. Die C-Assimilation ist zu gering, um genügend Baustoffe, die zur höheren Organisationsstufe erforderlich sind, zu produzieren. Ob dabei die Pflanze ein besseres

oder schlechteres Substrat hatte, war belanglos. Daß natürlich die auf sterilem Sand gezogenen Pflanzen langsamer wachsen, sei nebenbei erwähnt. Es wurden nun Keimpflanzen in 2‰iger Nährlösung (Knop) hell und dunkel gezogen. Sowohl die Licht- wie die Dunkelpflanzen blieben auf dem Primärstadium. Vermehrung der Nährsalze bedingte Stillstand der Entwicklung. Es wurden auch Versuche in abgeschwächtem Licht angestellt. Je mehr Licht Zutritt hatte, desto schneller trat die Folgeform auf. War schließlich — z. B. bei einem Versuch, bei dem nur durch einen ganz schmalen Spalt Licht eindrang — die Lichtintensität sehr stark herabgemindert, so zeigten sich dieselben Ergebnisse wie im Dunkeln. Sinken der Lichtintensität und Verzögerung der Entwicklung gehen Hand in Hand. Lichtstärke und Dauer des Jugendstadiums sind umgekehrt proportional.

2. Versuche mit jüngeren Pflanzen.

Schwimmblattformen wurden auf Erde und sterilem Sand gut beleuchtet und verdunkelt kultiviert. Die Sandkulturen erzeugten bald Blüten; bei den Erdekulturen trat die Blütenbildung etwas später auf. Bei den Dunkelkulturen wurde in beiden Versuchsreihen ein Übergang zum Primärstadium beobachtet. Bei anderen Pflanzen wurde durch Beschneiden der Wurzeln bzw. Eingipsen der Knolle der Übergang zur Geschlechtsform beschleunigt herbeigeführt. Die Kontrollpflanzen gingen erst 12 Tage später zur Blütenbildung über. Beschneiden der Blätter — Herabsetzung der Assimilate — führt nach 4–8 Wochen zur Bandblattbildung. Bei den schnell zur Geschlechtsform übergehenden, beleuchteten Sandkulturen und bei den Kulturen ohne Wurzel trat aber sehr bald eine allgemeine Schwächung zutage. Manchmal schon nach der ersten Infloreszenz stellte die Pflanze die Blütenerzeugung ein und kehrte dann auf das Jugendstadium zurück. Obwohl hier ein Überwiegen der organischen Substanz vorhanden war, ging eine Rückwärtsentwicklung vor sich. Infolge Herabminderung der Nährsalzzufuhr unter das Minimum trat Schwächung und schließlich Erschöpfung der Pflanze ein. Nicht das Verhältnis von organischer zu anorganischer Substanz, sondern die durch schlechte Ernährung bewirkte Erschöpfung verursachte die Hemmung. Aus diesem Grunde ist es auch verständlich, daß nicht alle Sandkulturen zur Blüte gelangten. Bei manchen trat schon vorzeitig eine Erschöpfung ein. Die Versuche über den Einfluß der Lichtintensität hatten mutatis mutandis das bei den Keimpflanzen ermittelte Ergebnis. Durch Veränderung des Konzentrationsverhältnisses zugunsten der Assimilate wurde der Übergang des Individuums vom sterilen in

den fertilen Zustand herbeigeführt. Die in schwachem Licht kultivierten Sand- und Erdepflanzen zeigten keinen Übergang zur Blütenbildung. Die Sandkultur ging infolge stärkerer Schwächung eher zur Anlegung von Primärblättern über. Die in stark abgeschwächtem Licht erwachsenen Versuchspflanzen verhielten sich wie die Dunkelpflanzen. Bei Versuchen in Knopscher Nährlösung konnte ermittelt werden, daß ein Zurücksinken auf das Jugendstadium erfolgt. Schwach beleuchtete Nährlösungspflanzen kehrten schneller zum Jugendstadium zurück als gut beleuchtete. Infolge Summation der in gleicher Richtung wirkenden Faktoren ist in den betreffenden Fällen verkürzte Reaktionszeit zu beobachten. — Daß bei den Versuchen stets gleichalte Pflanzen, die gemeinsam aus Samen gezogen waren, verwendet wurden, ist ja selbstverständlich.

3. Versuche mit blühenden Pflanzen.

Bei älteren Pflanzen handelte es sich darum festzustellen, auf welche Art Rückschlagsbildungen erzielt werden können. Durch Dunkelkultur erfolgte stets ein Übergang zur blütenlosen Form und dann nach längerer Kultur zur Jugendform. Stark abgeschwächtes Licht führt bei längerer Dauer zum gleichen Resultat. Leicht schattierte Pflanzen stellten nach kurzer Zeit die Produktion von Sexualsprossen ein, legten jedoch keine Primärblätter an. Auf Sand trat ein allmählicher Rückschrittsprozeß auf. Während bei den verdunkelten Pflanzen dieser Prozeß durch Verringerung der C-Assimilation bedingt ist, muß bei den auf sterilem Substrat gehaltenen die mit Nährstoffmangel zusammenhängende Erschlaffung des Organismus als Ursache angesehen werden. In 2‰ iger Nährlösung trat regressive Entwicklung ein. So lassen alle Versuche bei relativer Zunahme der Assimilate eine Weiterentwicklung bzw. ein Beharren auf der erreichten obersten Stufe, bei relativer Abnahme rückschreitende Entwicklung erkennen.

4. Versuche mit Landkulturen.

Keimpflanzen wurden im beleuchteten Raum und in der Dunkelkammer, auf Sand und auf Erde kultiviert. Alle Dunkelkulturen blieben auf dem Jugendstadium. Die Lichtkulturen bildeten Spreitenblätter. Die Lamina war schmaler und kleiner als beim Schwimmblatt. Die verschiedenen Substrate vermochten keinen wesentlichen Einfluß auszuüben. Der bestimmende Faktor war die C-Assimilation. Die Hervorrufung von Blüten bereitete Schwierigkeiten. Wie an älteren Landkulturen festgestellt wurde, entwickelten sich nur Infloreszenzen, wenn die Pflanzen vor direktem Sonnenlicht geschützt, leicht beschattet

waren. Diese an eine gewisse Lichtabschwächung und an die damit zusammenhängende Transpirationseinschränkung gebundene Entwicklung der Infloreszenzen, die ja für Wasserpflanzen verständlich ist, ließ die bei den Wasserkulturen angewendete Methode der starken Beleuchtung zur Hervorbringung von Blüten aussichtslos erscheinen. Direktes Sonnenlicht hemmte die an abgeschwächtes Licht angepaßten und an Transpiration nicht gewöhnten jungen Infloreszenzen, wie eine Anzahl von Versuchen zeigte. Jedoch konnte an einer jüngeren Landpflanze, deren Wurzeln entfernt waren und die bald leicht beschattet, bald direktem Sonnenlicht ausgesetzt wurde, Blütenentwicklung erzielt werden. Die Kontrollpflanzen mit unverletztem Wurzelsystem blieben vegetativ. Einschränkung der Nährsalzaufnahme bedingte Weiterentwicklung, d. h. hier Blütenbildung. Die im Dunkeln kultivierten jüngeren Landpflanzen gingen bald zur Jugendform über, wie auch die auf nährstoffarmen Substrat später infolge Erschöpfung Jugendblätter produzierten. Daß durch beständiges Verringern der Assimilationsflächen dasselbe Resultat erreicht wird, bewiesen einige Versuche. So verhalten sich also auch die Landkulturen in bezug auf die Entwicklungsbedingungen wie die Wasserkulturen. Verbesserung der Lufternährung oder Verschlechterung der Bodenernährung bewirken Weiterentwicklung, die umgekehrten Verhältnisse Rückwärtsentwicklung. Bei den auf dem Land kultivierten Pflanzen trat jedoch die Reaktion schneller ein.

5. Zusammenfassung der Versuchsergebnisse.

So bestätigen die Versuche die von Goebel und Klebs vertretene, durch die Versuche von Vischer und Lakon erhärtete Ansicht, daß das Verhältnis der organischen Stoffe zu den anorganischen für die jeweilige Form der Pflanze ausschlaggebend ist, daß ein Überwiegen der Assimilate eine Weiterentwicklung, ein relatives Überwiegen der Salze eine Hemmung und Rückschlagsbildung bewirkt. Ist jedoch die Quantität einer Art unter das für die Pflanze erforderliche Minimum gesunken, so tritt nach beschleunigter regressiver Entwicklung bald der Tod ein. Ob man nun durch Kultur in Nährlösung die Nährsalze vermehrt oder durch Abschneiden der Blätter bzw. durch Kultur in abgeschwächtem Licht die Assimilation vermindert, ist für das Ergebnis belanglos. Ebenso wie Verminderung der Nährsalze, die durch Abschneiden bzw. Eingipsen der Wurzeln oder durch Kultur auf nährstoffreiem Substrat erreicht werden kann, und durch gute Beleuchtung bewirkte Erhöhung der C-Assimilation gleichsinnig wirken. Die Summierung in gleichem Sinne wirkender Faktoren beschleunigt die Reaktion.

Die Abhängigkeit der Jugendform, Folgeform und Geschlechtsform von äußeren Faktoren, welche die inneren Verhältnisse gestaltbildend beeinflussen, ist für *A. distachyus* durch die angegebenen Versuche erwiesen. Der normale Entwicklungsgang ist kein notwendiger, unabänderlicher; er ist vielmehr von der Quantität und der Qualität der auf die Pflanzen einwirkenden Reizfaktoren in hohem Grade abhängig. Die äußeren Bedingungen beeinflussen die inneren, die wiederum einen weiteren komplizierten Prozeß auflösen. Sich Vorstellungen über die durch das Konzentrationsverhältnis der Assimilate und Nährsalze veranlaßten inneren Vorgänge, über den Chemismus der Zellen am Vegetationspunkt zu machen, ist bei dem heutigen Stande der Frage unmöglich. Die von Schenck und anderen betonte zweckmäßige Anpassung der jungen Pflanze an das Medium durch Jugendblätter besteht in Wirklichkeit nicht. Es liegt eine Hemmung vor. Die Pflanze paßt sich nicht der jeweiligen Lage an; die einwirkenden Faktoren rufen Reaktionen hervor. Die Pflanze kann unter gewissen Bedingungen die Gewebedifferenzierung in ihren Organen nicht durchführen; sie unterläßt sie nicht, weil diese unzweckmäßig wäre. Selbstregulatorische Anpassung gibt es nicht. Überall sehen wir eine Verkettung von Ursache und Wirkung, ein ungewolltes, unabänderliches Müssen. — Eine tabellarische Zusammenstellung der Versuche sei noch angefügt.

B.	Be- lichtung	Bedingungen für		Assimilate	Nährsalze	Resultat		
		Wurzel	Sproß			Keim- pflanzen	Junge Pflanzen	Blühende Pflanzen
a	hell	Wasser	Wasser	+	—	^	^	^
b	"	Sand	"	+	—	^	^	^
c	"	A. d. W.	"	+	—	^	^	^
d	"	Sand	A. d. B.	+	—	^	^	^
e	"	Erde	"	++	—	normal	^	^
f	"	Nährlösung	"	+	—	+	^	^
g	"	"	Nährlösung	+	—	+	^	^
h	dunkel	Wasser	Wasser	—	—	^	^	^
i	"	Sand	"	—	—	^	^	^
k	"	A. d. W.	"	—	—	^	^	^
l	"	Sand	A. d. B.	—	—	^	^	^
m	"	Erde	"	—	—	normal	^	^
n	"	Nährlösung	"	—	—	+	^	^
o	"	"	Nährlösung	—	—	+	^	^

+ Vermehrung
— Verminderung

< progressive Entwicklung
> regressive "

= Verharren auf dem be-
treffenden Stadium.

A. d. W. = Abschneiden der Wurzel.

A. d. B. = " " Blätter.

6. Nachtrag.

Blütenbildung auf dem Jugendstadium, Überspringen der Folgeform wurde bei *A. distachyus* in einem Fall beobachtet. Eine ältere Pflanze wurde im Frühjahr in ein 3 m tiefes Becken versenkt. Zu Beginn des Herbstes, wo die Pflanze bereits nur Jugendblätter besaß, wurden die Wurzeln entfernt; die Kultur wurde nun in seichtem Wasser im Gewächshaus fortgesetzt. Nach einer Woche hatten sich in den Achseln der jüngsten Blätter Infloreszenzen gebildet. Aber auch einige ältere Blütenstände, deren Deckblätter längst abgefallen waren, wuchsen — anscheinend völlig frei — aus der Knolle hervor. Durch die Herabsetzung der Nährsalzzufuhr und die gesteigerte Produktion von Assimilaten war das für die Geschlechtsform charakteristische Konzentrationsverhältnis beschleunigt herbeigeführt und hatte das Anlegen von Infloreszenzen in den Achseln der Jugendblätter und die Entwicklung verkümmelter älterer Blütenstände verursacht. Ähnliche Fälle eines Überganges vom Primärstadium unmittelbar zum Geschlechtsstadium, wobei also Formen mit Blüten und Jugendblättern resultieren (Geschlechtspflanzen mit Primärblättern), hat bereits Goebel beschrieben. Auch andere Autoren haben blütenbildende Jugendpflanzen beobachtet. Diels hat in seinem Werke „Jugendform und Blühreife im Pflanzenreich“ ein reiches Material gesammelt.

Die Versuche mit *A. Dinteri* waren sehr erschwert. Die Pflanze ist sehr empfindlich. Im Dunkeln stellt sie sofort das Wachstum ein. Bei Verletzung des Wurzelsystems tritt ebenfalls bald eine völlige Erschöpfung ein, ohne daß es vorher zur Bildung von Jugendblättern kommt. Nur in zwei Fällen gelang es, Rückschlagsbildungen zu erzielen. Bei der submersen Art, *A. ulvaceus*, lassen sich an älteren Pflanzen typische Jugendblätter nicht hervorrufen. Bei Vermehrung der Nährsalze bzw. Verminderung der Assimilate bilden sich zwar bald kleine, schmale, nicht gewellte Blätter, die aber wegen der unterseitigen Spaltöffnungen anatomisch den Folgeblättern nahe stehen. Die Stomata der Unterseite nehmen an Zahl ab, aber die Oberseite bleibt stets spaltöffnungslos. Wir haben also hier ein gehemmtes Folgeblatt, kein typisches Primärblatt vor uns. Ob etwa hier ein prinzipieller Unterschied vorliegt — bekanntlich faßten wir die Jugendblätter von den Schwimmblattformen als Hemmungsbildungen, den Primärblättern der submersen Formen dagegen legten wir phylogenetische Bedeutung bei —, können nur weitere Versuche entscheiden. Das Material war zu gering, um ein sicheres Urteil darüber zu gewinnen, ob die auf der Oberseite Stomata besitzenden, schwimmblattähnlichen Primärblätter von *A. ulvaceus* unter

anderen Bedingungen entstehen als die Hemmungsgebilde der Schwimmblattformen. Aber es ist möglich, daß unter besonderen Verhältnissen typische Jugendblätter auch bei *A. ulvaceus* auftreten. Die Frage der verschiedenen Reaktionsweise von Pflanzen mit gehemmten Primärblättern und mit phylogenetischen Primärblättern muß offen bleiben.

Bei der Kultur in den Gewächshäusern wurden bei keiner Art an älteren Exemplaren Jugendblätter beobachtet. Die Vegetationsperiode wird nicht unterbrochen. Bei den Schwimmblattarten treten einige untergetauchte Blätter am Ende der Vegetationsperiode auf. Aber bald ist die Pflanze wieder soweit erstarkt, daß ein neues intensives Wachstum einsetzt. Bei *A. ulvaceus* wird nur vorübergehend die Blütenbildung eingestellt. In jedem Jahr lassen sich zwei Vegetationsperioden unterscheiden. Im Freien überwinternde Pflanzen von *A. distachyus* bilden nach der Ruheperiode Jugendblätter. Es ist anzunehmen, daß auch bei den submersen Arten im Freiland nach Unterbrechung der Vegetation Jugendblätter auftreten. — Weder bei *A. u.* noch bei *A. D.* ließ sich durch Versuche eine Geschlechtsform mit Jugendcharakteren erzielen.

b) Kulturversuche in verschiedenen Wassertiefen und auf dem Land.

Die Aponogetonaceen sind bis jetzt nur in Bächen und Tümpeln, also in geringerer Wassertiefe (etwa 40 cm), und nie auf dem Land gefunden worden. Es schien von Interesse das Verhalten der verschiedenen biologischen Typen in größeren Tiefen und auf dem Land zu prüfen und Schlüsse auf das Vorkommen von Standortsformen zu ziehen.

1. Kulturen in verschiedenen Tiefen.

Von den Schwimmblattformen wurde *A. distachyus* als Versuchspflanze verwendet. Die Versuche wurden in einem 3 m tiefen, im Freien gelegenen Becken ausgeführt. Die Versuchspflanzen waren einzeln in Töpfe gepflanzt und durch einen Zinkdraht in einer bestimmten Tiefe befestigt. Die Ergebnisse waren folgende: Bis zu einer Länge von 80 cm vermag *A. distachyus* seine Blattstiele zu strecken. In größeren Tiefen können die Blätter die Oberfläche nicht mehr erreichen und entfalten ihre Spreite unter Wasser; sie bleiben kleiner und führen Chlorophyll in der Epidermis der Unter- wie der Oberseite. Die unter Wasser sich entwickelnden Blüten öffnen sich, bleiben aber unbefruchtet. Die Kelchblätter wachsen nicht wie gewöhnlich mächtig heran, ergrünen

auch nicht. Die Infloreszenz stirbt bald ab. Die Befruchtung bei sich unter Wasser öffnenden Blüten ist sicherlich bloß möglich, wenn sich die Blüte mit einer Luftblase umgibt, wie man es z. B. bei untergetaucht bleibenden Elodeablüten beobachten kann und wie es Glück von den submersen Blüten von *Alisma graminifolium* schildert. Kleistogame Blüten, die ja vereinzelt auch bei Wasserpflanzen — z. B. *Ranunculus aquatilis* und *Alisma natans* — vorkommen, lassen sich bei den Aponogetonaceen nicht feststellen. Bald jedoch unterbleibt bei den versenkten Pflanzen die Blütenbildung, die Spreiten werden allmählich immer kleiner und es erfolgt schließlich die Bildung von Primärblättern. Die Blattstiellänge nimmt bei einer in 3 m Tiefe befindlichen älteren Schwimmblattform schnell ab. Die Länge der Stiele beträgt nach 12 Tagen nur noch die Hälfte der früheren Länge. Je tiefer das Wasser, desto schneller der Übergang zur Jugendform. In seichtem Wasser bleibt die Pflanze auf dem Schwimmblattstadium. Die auf Sand kultivierten Pflanzen bildeten im seichten Wasser Luftblätter. Da infolge Nährsalzmangel ein Kleinerwerden der Spreite und ein Kurzbleiben der Stiele resultiert, kann die Erhebung über den Wasserspiegel erfolgen. Bei den Luftblättern unterbleibt die Einlagerung der Hydropotenssubstanz. Die anatomisch noch deutlich erkennbaren Mayrschen Organe bleiben funktionslos. Von Blatt zu Blatt erfolgt eine langsame Rückbildung dieser Zellgruppen, während eine geringe Vermehrung der Spaltöffnungen auf der Unterseite nachweisbar ist. Die Spreite wird immer kleiner; bald ist der Übergang zum Jugendstadium vollzogen. Gut ernährte Pflanzen bilden selbst im seichtesten Wasser keine Luftblätter. Bei der Kultur von Keimpflanzen zeigte sich, daß die Primärblätter in etwa 1 m Tiefe ihr Wachstumsoptimum besitzen. Bandblätter bis zu 80 cm Länge werden gebildet. Daß aber hier nur Beleuchtungs differenzen ausschlaggebend sind, bewies eine in einem 50 cm tiefen, schwach beleuchteten Holzbottich gewachsene Keimpflanze mit Bandblättern von gleicher Länge. In größeren Tiefen erfolgt eine allmähliche Abnahme der Blattlänge. Die Wachstumsgrenze, die unter 3 m liegt, konnte nicht ermittelt werden. In den mittleren Tiefen, in denen die Streckungsfähigkeit der Stiele überschritten ist, bilden sich vorübergehend Schwimmblätter. Später erfolgt wieder die Anlegung von Primärblättern. Die dem Wachstumsminimum genäherten Pflanzen bleiben auf dem Bandblattstadium stehen. Je seichter das Wasser, desto schneller erfolgt die Ausbildung von Schwimmblättern. Von einer Tiefe von 10 cm an werden keine Übergangsblätter mehr gebildet. In ganz seichtem Wasser treten bei Keimpflanzen vorübergehend Luftblätter auf. Doch

mit dem Erstarken der Pflanze und der Größenzunahme der Spreite vermag der Stiel die Lamina nicht mehr zu tragen; das Luftblatt fällt auf die Wasseroberfläche. Daß als gestaltende Faktoren in den verschiedenen Tiefen Wasserdruck und Temperatur weniger in Betracht kommen, das Licht hingegen eine ausschlaggebende Rolle spielt, ist aus den Versuchen des vorigen Kapitels zu ersehen. Die mitgeteilten Zahlen haben jedoch nur eingeschränkte Gültigkeit; in weniger klarem Wasser werden die Ergebnisse etwas andere sein.

Daß auch bei A. Dinteri in größeren Tiefen ein Beharren auf dem Jugendstadium stattfindet, bei etwa 75 cm Tiefe die Streckungsfähigkeit der Blattstiele überschritten ist, sei nebenbei erwähnt. Wichtiger erscheint mir bei diesen Versuchen die Beobachtung, daß mit zunehmender Wassertiefe die Menge der oberseitigen Spaltöffnungen an den Primärblättern abnimmt. Während die in 50 cm tiefem Wasser kultivierten Jugendpflanzenblätter nur wenige Spaltöffnungen besaßen, waren die in 10 cm tiefem Wasser gewachsenen auf der ganzen Spreite mit Spaltöffnungen angefüllt. Es wurden natürlich nur entsprechende Blätter von gleichzeitig ausgesäten Keimlingen verglichen. Als Beispiel sei noch eine Zählung der oberseitigen Spaltöffnungen auf dem zweiten Primärblatt von in verschiedenen Tiefen gekeimten Pflanzen angeführt.

50 cm	12 Spaltöffnungen,	20 cm	70 Spaltöffnungen
40 "	20 "	10 "	110 "
30 "	50 "	0 "	200 "

Aber auch bei späterem Versenken einer Seichtwasserkultur war schon am nächsten Blatt eine Verringerung der Stomata festzustellen. Esenbeck beobachtete bei *Potamogeton alpinus* die sukzessive Zunahme der Spaltöffnungen vom untersten zum obersten Blatt. Wenn es sich auch dabei um einen allmählichen Übergang der Blätter zu Schwimmblättern handelt, so glaube ich doch, daß die Beleuchtungsverhältnisse einen wesentlichen Einfluß haben. Man führt die Vergrößerung der Spaltöffnungszahl in seichtem Wasser auf die eintretende Verlangsamung des Wachstums zurück. Die an der Spitze angehäuften Nährstoffe begünstigen die Produktion der Stomata. Mir scheinen die Einflüsse des Lichtes für Spaltöffnungsvermehrung besonders wichtig. Bei den im seichten Wasser gewachsenen Primärblättern treten frühzeitig Interzellularräume unter der Epidermis auf, über denen sich dann Zellteilungen vollziehen, die zur Bildung von Spaltöffnungen führen.

Über die Versuche mit submersen Arten ist nichts Wesentliches zu erwähnen. Selbst in 3 m Tiefe erfolgt der Übergang zur Folgeform. Optimum und Minimum des Wachstums liegen bedeutend tiefer. In

einer Tiefe von 1 m liegt das Wachstumsoptimum. Die Wachstumsgrenze ist bei 3 m noch nicht erreicht.

2. Landkulturen.

Landformen wurden in der Natur bis jetzt nirgends beobachtet. Auf Grund von Landkulturen erschien es möglich, ein Urteil über etwaiges Vorkommen terrestrischer Formen zu gewinnen. Wurden Keimpflanzen von *A. distachyus* auf Land kultiviert, so trat nach dem ersten Blatt, das kleiner blieb, jedoch keine anatomischen Veränderungen aufwies und bald vertrocknete, ein Bandblatt auf, das bedeutend mehr Spaltöffnungen als das Wasserblatt zeigte, kein Chlorophyll in der Epidermis besaß und rudimentäre Hydropoten erkennen ließ. Bei einigen Kulturen bildete sich sofort nach dem ersten Primärblatt ein Spreitenblatt mit fünf Gefäßsträngen. Die Spreite der folgenden Blätter nahm allmählich zu. Die bei völliger Tageslichtbeleuchtung gehaltenen Exemplare besaßen stets eine kleinere Spreite als das entsprechende Schwimmblatt. Durch Kultur an beschatteten Pflanzen gelang es größere Spreiten hervorzurufen. Je geringer die Lichtintensität, desto größer das Blatt, desto dünner die Spreite, desto niedriger das Palisadengewebe. Die Dicke eines Sonnenblattes beträgt $32\ \mu$, eines leicht beschatteten $22\ \mu$, eines stärker beschatteten $17\ \mu$, eines in stark abgeschwächtem Licht gewachsenen Blattes $13\ \mu$. Die Blattgröße nimmt bis zum stärker beschatteten Blatt zu und fällt dann wieder. Bei zu geringer Beleuchtung ist das Wachstum gehemmt. Bei starker Beschattung führt die Blattunterseite Chlorophyll. Die Hydropotensubstanz wird nie eingelagert. Von Blatt zu Blatt wird die Hydropotenentwicklung gehemmt; es mehren sich dagegen auf der Unterseite die Spaltöffnungen, erreichen jedoch bei weitem nicht die Dichtigkeit der Oberseite. Die Blattstiele bleiben kurz, die Lufträume klein. Mechanisches Gewebe kommt nicht zur Ausbildung. Nur in Ausnahmefällen tritt Blütenbildung ein. Eine leichte Beschattung ist für die Entwicklung der jungen Infloreszenzen erforderlich. Die an älteren Pflanzen vorgenommenen Versuche zeigten dasselbe. Bei direktem Sonnenlicht hört die Blütenbildung auf; an schattigem Standort lassen sich noch einige Infloreszenzen zur Entwicklung bringen. Obwohl Befruchtung eintritt, kommt es nie zur Samenreife. Da zum Ausreifen der Früchte der Aufenthalt in Wasser (Einschränkung der Transpiration) erforderlich ist, vertrocknen die Landinfloreszenzen, bevor die Kelchblätter ergrünt sind. Das Kürzerwerden der Blattstiele, das Kleinwerden der Spreite geht schnell vor sich. Ich möchte hier auch einer an Landkulturen öfters beobachteten Erscheinung Erwähnung tun. Die Öffnung

der eingerollten Blattlamina erfolgt nämlich entgegengesetzt dem normalen Vorgang an der Basis. Das Wachstum der Blattspitze, die normal stets in der Entwicklung vorausseilt, ist hier gehemmt. Allerdings trat diese Erscheinung nicht regelmäßig auf. Auch bei *A. ulvaceus* ließ sich dieser auf Wachstumshemmung der Blattspitze zurückzuführende Vorgang feststellen. Ich setzte schon auseinander, daß auf dem Land sowohl bei Keimpflanzen wie bei älteren Pflanzen keine Substanzeinlagerung in den Hydropotenzellen erfolgt und die anatomische Ausbildung dieser Zellgruppen bei gleichzeitiger Zunahme der unterseitigen Spaltöffnungen abnimmt. Es lag nun die Vermutung nahe, daß die völlige Ausbildung der Hydropoten und die Einlegung der Substanz unterbleibe, weil die Entwicklung der Blätter gehemmt ist. Um diese Frage zu entscheiden, wurde in einem Aquarium eine Topfpflanze von *A. distachyus* so aufgestellt, daß die alten Blätter und Infloreszenzen auf dem Wasser schwammen, während die sich neubildenden Organe mit Wasser nicht in Berührung kommen konnten. Das erste Luftblatt erlangte fast die Größe der Schwimmblätter, besaß aber keine funktionsfähigen Hydropoten. Auch die folgenden Blätter, deren Größe allmählich abnahm, lagerten nie Imprägnierungssubstanz in die Epidermis ein. Ebenso ließ sich auch nicht durch Beschattung die Ausbildung der Hydropoten beeinflussen. *A. distachyus* bildet nur bei Berührung mit Wasser Hydropoten. Daß diese Beobachtung nicht verallgemeinert werden darf, beweisen die Sumpfpflanzen mit hydropotenhaltigen Luftblättern — z. B. *Sagittaria*-, *Echinodorus*- und *Limnanthemum*-Arten. Beschattet man die Pflanzen, wodurch ja eine Verlängerung des Stieles hervorgerufen wird, und läßt die Blätter der feuchten Erde aufliegen, so bilden sich bald typische Hydropoten. Daß im feuchten Raum an den langgestielten Blättern Hydropoten ausgebildet werden, sei noch erwähnt. Durch schlechte Ernährung, durch große Trockenheit wird ein Kleinerwerden der Spreite und schließlich das Anlegen von pfriemlichen Blättern bedingt. In der Nähe der Spitze sind auf diesem röhrenförmigen Blatt die Stomata am zahlreichsten. Die vorhergehenden schmalen Blätter besitzen hauptsächlich auf der Oberseite Spaltöffnungen. Auch im Blattstiel zeigt sich diese Dorsiventralität. Der Stiel in Verlängerung der Oberseite ist reich an Spaltöffnungen, während auf der entgegengesetzten Seite nur vereinzelte Stomata vorkommen. Da bei der vertikalen Stellung des Stieles Beleuchtungsdifferenzen nicht in Frage kommen, kann nur die Stoffzufuhr maßgebend sein. Auf der Blattoberseite werden bei dem Schwimmblatt die die Bildung von Spaltöffnungen fördernden Stoffe eingelagert. Dieser ererbte Entwicklungs-

gang geht auch bei längerer Landkultur nicht verloren. Während das erste Blatt bei Landkeimpflanzen keine Vermehrung der Spaltöffnungen zeigt, ist das bei Landkultur unter ungünstigen Bedingungen auftretende Röhrenblatt reich an Spaltöffnungen. Äußere Form und anatomische Struktur brauchen nicht übereinzustimmen. Einen interessanten Fall, der die schon geäußerte Ansicht des Lichteinflusses auf die Spaltöffnungsbildung weiterhin stützt, will ich noch anfügen. Bei einer Dunkelkultur erfolgte ebenfalls der Übergang zur Primärform. Von Blatt zu Blatt nahm jedoch hier die Zahl der Stomata ab. Das letzte röhrenförmige Blatt besaß noch zwei Spaltöffnungen an der Spitze.

Über die Landkulturen von *A. Dinteri* ist nichts Besonderes zu bemerken. Das Kürzerwerden des Stieles, das Kleinerwerden der Spreite, Verringerung des Durchlüftungssystems, Nichtausbildung von mechanischem Gewebe, Außerfunktionssetzen der Hydropoten ist hier ebenfalls zu beobachten. Bei Keimpflanzen sind die Primärblätter reich an Spaltöffnungen, die Epidermis ohne Chlorophyll. Die Hydropoten sind rudimentär. Auch hier zeigten sich auf dem Blattstiel in Verlängerung der Oberseite Spaltöffnungen, während unterseits keine festgestellt werden konnten. Die Dorsiventralität ist also auch im Blattstiel vorhanden. Jedoch wachsen die Landkulturen nur kurze Zeit gut. Bei den aus Samen gezogenen Landkulturen von *A. ulvaceus* war ebenfalls eine starke Vermehrung der Spaltöffnungen zu konstatieren. Chlorophyllfreie hydropotenlose Epidermis, Vermehrung des Grundgewebes um eine Zelllage seien noch als charakteristisch angeführt. Auch die älteren Pflanzen von *A. ulvaceus* wachsen auf dem Land einige Zeit sehr gut. Das sonst zweischichtige Parenchym wird dreischichtig; eine Vermehrung der Spaltöffnungen tritt jedoch nicht ein. Die Faltelung und Drehung der Spreite unterbleibt. Die Spreite ist kurz, öffnet sich, aber breitet sich nicht ganz aus, so daß eine kahnförmige Gestalt zustande kommt. Bei direktem Licht wie bei stark abgeschwächter Beleuchtung bleibt die Lamina eingerollt. Die Rückbildung der Hydropoten erfolgt wie bei den anderen Arten. Die epidermoidale Transpiration ist hinreichend, um die normale Wasserbewegung zu ermöglichen. Wie Goebel zeigte, ist ja auch *Isoetes lacustris* und *Elodea canadensis* ohne Bildung von Spaltöffnungen imstande, auf dem Lande zu leben. Allerdings kultivierte Goebel diese Pflanzen unter einer Glasglocke. Aber ebenso wie bei *A. Dinteri* war auch bei *A. ulvaceus* nach einigen Monaten das Aussehen der Landkulturen ein weniger gutes; eine Reihe ging frühzeitig zugrunde. Von einer großen Plastizität kann mithin nicht die Rede sein. Im feuchten Raum war das Wachstum intensiver. Die Blätter

wurden größer, nahmen die typische Gestalt an und bildeten funktionsfähige Hydropoten.

Bei allen Landkulturen tritt nur ein gutes Wachstum ein, wenn die Wurzeln sehr feucht gehalten werden. Durch Wacker wurde festgestellt, daß die Wurzeln der Landpflanzen in dem Längenwachstum bei Wasserkultur eine Retardation erfahren, während umgekehrt die Wasserpflanzen in normal durchfeuchtetem Boden beinahe kein Wachstum zeigen. Wacker hat diese für Wasserpflanzen allgemein aufgestellte Behauptung durch Versuchsergebnisse, die an *Lemna minor* gewonnen sind, gestützt. Aber wie sich bei allen meinen Kulturen herausstellte, scheint dieser Satz auch für die im Boden wurzelnden Wasserpflanzen Geltung zu haben. Der Boden muß stark durchfeuchtet sein, wenn nicht das Wurzelwachstum sistieren soll. Bei etwas trocken gehaltenem Boden unterbleibt die Wurzelbildung. Infolge Nährsalzmangel kommt es zur Erschlaffung der Pflanze, schließlich zur Bildung von pfriemlichen Blättern. Nur einem fast wassergesättigten Boden können die Wasserpflanzen eine genügende Menge von Wasser entreißen. Trockener Boden hemmt zunächst und sistiert schließlich das Wurzelwachstum. Reichlich Wasser muß als *conditio sine qua non* gelten. Daß man auch in Wasserkultur ein schlechtes Wachstum der Wurzeln beobachten kann, ist als Correlationserscheinung zu deuten. Eingeschränktes Sproßwachstum und Wurzelwachstum tritt gleichzeitig ein. Die schlecht ernährte Pflanze bildet aus den vorhandenen Reservestoffen noch einige Blätter und stellt dann ihr Wachstum ein.

Das Zurückversetzen einer längere Zeit auf dem Lande kultivierten Pflanze in das ursprüngliche Medium bietet keine Besonderheiten. Die Landblätter bei *A. distachyus* verlängern sich noch ein wenig, sterben aber bald ab. Die neuen Blätter werden je nach der Wassertiefe zu Übergangsblättern oder zu Schwimmblättern. Bei etwa 6 Monate alten Landpflanzen ist bereits die Schwächung der Pflanze so groß, daß bei Zurückversetzen in das ursprüngliche Medium Primärblätter zur Ausbildung gelangen. *A. ulvaceus* legt sofort wieder typische Wasserblätter an. Die ehemaligen Landblätter bleiben hier, da sie ja keine typischen Veränderungen erleiden, länger am Leben. Erwähnen will ich hier noch, daß sowohl bei Pflanzen, die in stark abgeschwächtem Licht wuchsen, wie bei ziemlich trocken gehaltenen Exemplaren, Anthozyanbildung zu beobachten war. Die rot gefärbten Diaphragmen bieten einen wundervollen Anblick. Funktionsstörungen, die durch verschiedene äußere Bedingungen herbeigeführt sein können, müssen als Ursache gelten. Diese Anthocyanbildung ist zu der in kranken Geweben beobachteten in Parallele zu stellen.

Da die Aponogetonaceen ihre Infloreszenzen über dem Wasserspiegel entfalten, gehören sie nach der Einteilung von Ludwig zu den Pflanzen, „die durch den Standort vor aufkriechenden Tieren geschützt sind“. Da also „die Behinderung des Zuganges der Blüten durch Isolierung derselben mittels Wasser“ bewerkstelligt ist, fehlen anderweitige Schutzmittel. Bei *Polygonum amphibium* tritt nun, wie Ludwig hervorhebt, auf dem Lande die Verwandlung des Blütenstieles in eine „Leimspindel“ zum Schutze gegen anschleichende Feinde ein. Keine der Aponogetonarten, die auf dem Lande zur Blütenbildung schritten, zeigte eine ähnliche „zweckmäßige“ (zufällige) Schutzeinrichtung. Allerdings werden manche den Milchsaft als genügenden Schutz erachten; die Tatsachen sprechen jedoch dagegen. Der von der Pflanze verfolgte Zweck, sich zu schützen, kann jedoch nicht als Ursache für die von P. a. auf dem Land ausgeführte Reaktion gelten, sondern allein die Veränderung der Außenbedingungen. Der teleologischen Betrachtungsweise soll zwar die Berechtigung nicht völlig abgesprochen werden; doch ist festzuhalten, daß allein die Causalforschung, nicht übertriebener Teleologiesport uns der Lösung der Naturrätsel näher zu bringen vermag. Wie die anorganischen Naturwissenschaften der Ausschaltung der Zweckmäßighkeitsfragen die erreichte Höhe verdanken, so werden auch die biologischen Disziplinen nur durch Erforschung der bewirkenden Ursachen dauernde Förderung erfahren.

3. Ergebnis.

Aus allen Versuchen ist zu schließen, daß unter Umständen, wenn die erforderlichen Bedingungen gegeben sind, sowohl im tiefen Wasser wie auf dem Lande Arten der Gattung Aponogeton in der Natur vorkommen können. In größeren Tiefen vegetiert die Pflanze mit bandartigen Blättern noch einige Zeit; ebenso vermag sie bei Austrocknung als Landpflanze mit abgeändertem Habitus und veränderter Struktur Monate zu überdauern. Zum Blühen kommt sie in beiden Fällen nur ausnahmsweise. Früchte werden nie gebildet. Da auch unter der veränderten Lage keine verstärkte vegetative Vermehrung — Turionen fehlen den Aponogetonaceen völlig — zu beobachten ist, kann man schwerlich von bestimmten Standortsformen sprechen; denn nur, wenn die Pflanze imstande ist, an dem betreffenden Standort zu wachsen und zu fruktifizieren ist die Bezeichnung Form berechtigt. Während die durch das tiefere Wasser hervorgerufenen Veränderungen auch in geringeren Tiefen durch Herabsetzung der Beleuchtung auftreten, waren die Änderungen in der äußeren Gestalt und im inneren Bau bei den

Landpflanzen nur durch diesen Mediumswechsel zu erzielen. Die geringen anatomischen und habituellen Unterschiede der an außergewöhnlichen Standorten vorkommenden Aponogetonaceen, das nicht besonders gute Wachstum und das Ausbleiben der Fruktifikation bei diesen Pflanzen gibt das Recht, in diesen besonderen Fällen von Modifikationen der betreffenden Art zu sprechen, jedoch nicht von Standortformen. Einige Reaktionen treten ein, die jedoch kein normales Wachstum im neuen Medium zulassen. Nur graduelle Unterschiede lassen sich feststellen.

c) Regenerationserscheinungen bei *Aponogeton distachyus*.

Von den zwei Modalitäten der Restitution kommt bei *Aponogeton* nur die Regeneration in Frage. Reparation ist ja bei den Phanerogamen überhaupt nur an embryonalem Gewebe ermittelt worden. Bei meinen Versuchen, die sich auf Verletzung von Vegetationspunkten sowie Verwundung junger Blätter und Blütenstände erstreckten, kam es nie zu einer Neubildung des Verlorenen. Auch Regenerationserscheinungen waren an Blättern, Infloreszenzen und am Sproß nicht zu erzielen. Latente Anlagen, die nach Störung des Correlationssystems sich entwickeln, kommen nirgends vor. Allein bei Experimenten mit dem hypocotylen Glied, der Knolle, konnten Ersatzbildungen beobachtet werden. Die ältere Knolle läßt, wie Dutailly feststellte, an der Basis von Vegetationsperiode zu Vegetationsperiode kleine Zuwachszonen erkennen. In jeder Periode entsteht eine neue cambiale Zone. Jedoch wurden in diesem Teil nie Regenerationsvorgänge bemerkt. Ruhende Anlagen treten, auch in der Nähe des Vegetationspunktes, nicht auf. Adventive Neubildungen im Grundgewebe der Knolle resultieren bei Verletzung. Werden bei älteren Pflanzen die oberirdischen Teile entfernt und wird der Vegetationspunkt verletzt, so entwickeln sich am apicalen Knollenpol junge Sprosse. Eine sehr schöne nach Vernichtung der Sproßspitze erzielte Regeneration an einer älteren Knolle von *A. distachyus* sei geschildert. Die Knolle wurde so in die Erde gesteckt, daß ein Teil der Spitze sich in Luft befand. Die Kultur wurde in stark abgeschwächtem Licht bei verhältnismäßiger Trockenheit und günstigster Temperatur durchgeführt. Nach 3 Wochen hatten sich am apicalen Teil über 60 kleine Knöllchen gebildet. Aus einigen ragten schon die ersten pfriemlichen Primärblätter. Jetzt wurde die Knolle in seichem Wasser bei guter Beleuchtung weiterkultiviert. Die jungen Pflanzen blieben länger als gewöhnlich auf dem Jugendstadium stehen. Die Untersuchung eines Teiles dieser oberen Partie gab vollen Aufschluß

über die Entwicklungsgeschichte dieser Adventivbildungen. Im Grundgewebe der Knolle treten in der Nähe der Gefäßbündel Zellteilungen auf. Bald hebt sich eine meristematische kugelförmige Masse deutlich hervor. Seitlich tritt an diesem Zellkomplex nun eine Vorwölbung auf, bald auch auf der entgegengesetzten Seite eine zweite. Beide wachsen nach dem Knollenrand hin; in ihrer Mitte hebt sich jetzt deutlich ein neuer Stammscheitel ab. Daß die Polarität schon so früh hervortritt, ist ein Beweis für die polare Struktur der Einzelzelle. Die Abhängigkeit der sekundären Meristeme von den Bahnen der Bildungsstoffe ist überall zu erkennen. Weitere Blattanlagen werden gebildet. Die ersten Blätter wachsen zu schuppenartigen, seltsam geformten Gebilden heran, die das über ihnen liegende Gewebe emporheben. Die leichte, wellige Wölbung wird dann später zu einem kleinen Knöllchen. Die äußere Knollenpartie wird aber nicht rein passiv halbkugelig vorgepreßt. Eine lebhafte Zellteilung tritt in der Korkcambiumschicht nach Bildung des neuen Vegetationspunktes ein. So gibt die äußere Schicht durch Wachstum dem Druck der neuen Sproßanlage nach. Die Blätter gehen allmählich in die typische Form über. Nachdem die ersten bereits den Raum für die folgenden mit Gewalt hergestellt haben, sind die Wachstumsbedingungen bessere geworden. Ist bereits eine große Zahl von Blättern angelegt, sehen wir, wie die Schuppenblätter die über ihnen befindliche Hülle, die im Wachstum mit dem jungen Adventivsproß nicht gleichen Schritt zu halten vermag, sprengen. Bald schießen nun die befreiten pfriemlichen Blätter in die Höhe. Wurzeln bilden sich am Grunde der Sproßanlage erst nach einigen Wochen. Daß es sich bei dieser Regenerationserscheinung nicht um Entwicklung vorhandener Anlagen, sondern um Neubildung von endogenen Adventivsprossen handelt, geht aus allem klar hervor. Exogene Neubildungen kommen nicht vor. Alle Zellen der Knolle sind im höchsten Grade plastisch. Nur bei Verletzung des Vegetationspunktes können sie aber die in ihnen liegenden Fähigkeiten entfalten; sie sind unter normalen Verhältnissen correlativ gehemmt — ein Verhalten, das Goebel bei Bryophyllum und anderen Pflanzen experimentell bewies. Wird der den Hemmungsreiz ausübende Faktor — der Sproßscheitel — beseitigt oder auch nur beschädigt, so ist das Dauergewebe imstande, wieder in Teilung einzutreten. Die Beseitigung mechanischer Hindernisse ist für die Regeneration belanglos. Mit Bildung der neuen Vegetationspunkte sind neue Correlationsverhältnisse geschaffen. Es sind Einzelpflanzen entstanden, die zwar noch zusammenhängen, sich aber nicht mehr beeinflussen. Die Verwundung als solche scheidet als Ursache der Regeneration aus. Eine

Callusbildung habe ich nie beobachtet. Stets erzeugen Zellen des Dauergewebes ohne Vermittlung eines Callus neue Vegetationspunkte. In der äußeren Schicht der Knolle, dem Korkcambium, fehlen jegliche Adventivbildungen. Daß in der Nähe von Gefäßsträngen befindliche Zellen bevorzugt sind, ist ein Beweis für den Einfluß der Ernährung. Für das Wachstum nötige Stoffe können leicht übertreten. Eine analoge Abhängigkeit hat Goebel bereits bei *Begonia Rex* beobachtet. An Stellen der Spreite, wo die stärkeren Nerven zusammenlaufen, entstehen Knospen. Die Regeneration aber allein auf Ernährungsvorgänge zurückzuführen, ist unmöglich. Durch Zerstörung des Vegetationspunktes ist der Strom der plastischen Nährstoffe zum Stillstand gekommen; für die einzelnen Zellen sind die Ernährungsbedingungen andere geworden. Daß diese Ernährungsverhältnisse an der Regeneration beteiligt sind, ist unzweifelhaft; sie haben jedoch keine entscheidende Bedeutung in qualitativer und quantitativer Hinsicht. Ob bestimmte Stoffe der Gefäße oder der Siebröhren das Wachstum veranlassen oder unterstützen, läßt sich nicht ohne weiteres entscheiden. Günstig gelagerte Zellen bilden einen neuen Organismus und üben dann auf die umgebenden Zellen einen Hemmungsreiz aus. Daß bei einigen schlecht ernährten Pflanzen und bei einigen sehr trocken gehaltenen Landpflanzen ebenfalls vereinzelt Adventivsprosse am apicalen Knollenteil in einiger Entfernung vom Vegetationspunkt zur Ausbildung kommen, führe ich ebenfalls auf Störung in dem die normale Entwicklung sichernden Correlationssystem zurück. Da nur eine vorübergehende Störung vorliegt, ist auch die Zahl der Neubildungen gering. Durch die vorübergehende Funktionshemmung des Sproßscheitels kommt es zu Veränderungen im Nährstrom; an besonders günstigen Stellen setzt dann Organogenese ein.

Daß die neuen Sprosse Primärblätter bilden, ist im Hinblick auf Regenerationerscheinungen bei anderen heteroblastischen Phanerogamen verständlich. Wie bei der Keimpflanze sind auch hier diese Blätter als Hemmungsbildungen anzusehen. Daß die Adventivsprosse ungewöhnlich lange auf dem Jugendstadium verharren, ist auf den Mangel an Nährsalzen zurückzuführen. Die vorhandene Menge an organischen Reservestoffen nützt den jungen Sprossen zur Weiterentwicklung allein nichts, wenn infolge des Mangels an Wurzeln keine Salze aufgenommen werden können. Die Wurzelbildung setzt, wie bereits angeführt, erst nach einigen Wochen ein.

Die Versuche zeigten auch stets eine Polarität. Abgesehen davon, daß der neue Vegetationspunkt sich immer nach oben und außen

orientiert, treten an der Knolle Adventivsprosse nur am Sproßpol auf — eine Erscheinung, die bereits durch Goebel bei *Solanum tuberosum* und *Corydalis solida* experimentell nachgewiesen wurde. Die Basis zeigte nie Neubildungen. Umgekehrt in die Erde gesteckte Knollen schritten nicht zur Regeneration. Die polare Disposition ist auf Ernährungsdifferenzen, auf bestimmte Stoffverteilung zurückzuführen. Den dem Sproßscheitel genäherten Geweben muß nach meinen Versuchsergebnissen allein Regenerationsfähigkeit zugesprochen werden. Wurde eine vegetationspunktlose Knolle in der Mitte auseinandergeschnitten und wurden beide Teile unter gleichen Bedingungen — in einem feuchten, verdunkelten Raum — kultiviert, so trat zwar eine Neubildung an der oberen Hälfte ein, nie aber erzeugte die Wurzelpolhälfte Adventivsprosse. Es ist immerhin möglich, daß bei umfangreichen Versuchen Fälle vorkommen, wo auch die untere Hälfte an ihrem oberen Teil Sprosse hervorbringt. Es werden aber infolge der vorhandenen Stoffverteilung — die dem Vegetationspunkt genäherten Partien sind quantitativ, vielleicht auch qualitativ von den Zellen der Knollenbasis verschieden — stets diese Adventivsprosse an Zahl weit hinter den Neubildungen der oberen Knollenhälfte zurückstehen. Die Wurzeln, die ja bekanntlich im oberen Knollenteil entstehen, treten bei dem zuletzt geschilderten Versuch nicht wie bei *Corydalis* an der Schnittfläche auf, sondern an der Basis der Adventivsprosse. So ist anzunehmen, daß die für das Wachstum notwendigen Stoffe hauptsächlich an der Spitze gespeichert sind, der Basis hingegen die für die Organbildung erforderlichen Baumaterialien fehlen. Bildung von Adventivsprossen an der unverletzten Knolle habe ich auch in der Natur vereinzelt beobachtet. Es kommt aber auch da meines Erachtens als Ursache eine vorübergehende Störung der normalen Wechselbeziehungen zwischen den Teilen in Betracht. Wie meine Versuche mit unverletzten, jedoch unter ungünstigen Bedingungen wachsenden Pflanzen zeigten, kann der vom Sproßscheitel ausgehende Hemmungsreiz infolge Wachstumsstörung vorübergehend aufgehoben sein. Ist das normale Fortwachsen am Vegetationspunkt gehemmt, so werden unter dem Einfluß der vorhandenen Nährstoffe die Zellen der Knolle zu anormalem Wachstum angeregt. Nur einige Neubildungen können während der kurzen Zeit der Funktionshemmung in der Sproßspitze entstehen und soweit sich entwickeln, daß der wiedererstehende Hemmungsreiz auf sie ohne Einfluß bleibt; sie sind zu selbständigen Pflanzen geworden. Die problematischen Fragen, ob die Annahme von Hemmungsstoffen und aktivierenden Stoffen gerechtfertigt ist, ob die Aufnahme des Wachstums auf Enzymwirkung zurückzuführen

ist, ob diese Enzyme nur in bestimmten Geweben, z. B. den Siebröhren, vorkommen, sollen, da die Versuche hierüber keine neuen Ergebnisse brachten, nicht erörtert werden.

d) Untersuchungen über Geotropismus und Phototropismus der Schwimmblätter.

Bei *Hydrocharis* hat Frank die Neigung der älteren Blattstielbasen nach außen beschrieben. Bei allen Aponogetonarten, den submersen wie den schwimmblattbildenden, ist diese Krümmung zu finden. Es handelt sich hierbei, wie man sich leicht überzeugen kann, nicht um eine Variationsbewegung, sondern um eine Wachstumsbewegung. Da durch Kultur im Dunkeln diese Bewegung nicht aufgehoben werden kann, ist sie als autonome oder durch die Schwerkraft induzierte paratonische bzw. nastische zu deuten. Diese aktive Krümmung tritt erst nach einem gewissen Alter des Organs ein. Die jungen Blätter ragen senkrecht in die Höhe. Auch bei den Landkulturen ist diese Abkrümmung der Basis nach außen zu sehen. Experimentell wurde festgestellt, daß es sich hier sowohl um Plagiogeotropismus wie um Auto- oder Geopinastie handelt. Ein verstärktes, als krankhaft zu bezeichnendes epinastisches Wachstum zeigte sich bei Pflanzen von *A. Dinteri*, die unter ungünstigen Bedingungen gehalten wurden.

Bei den Schwimmblättern nimmt die Spreite stets eine horizontale Lage ein. Ist hier Transversalgeotropismus, Phototropismus oder Epinastie ausschlaggebend? Frank kam bei seinen Versuchen zu dem Ergebnis, daß der Phototropismus in den Blattstielen von *Hydrocharis* zwar nicht völlig geschwunden, aber ungewöhnlich abgeschwächt sei. Ich bin auf Grund zahlreicher Versuche zu der Ansicht gelangt, daß die Abkrümmung des Gelenkes an der Stielspitze auf Transversalgeotropismus und Epinastie beruht. Die kleinen untergetauchten Blätter von *Limnanthemum nymphaeoides* führen auch submers diese Bewegung aus. Bei ihnen läßt sich durch einseitige Beleuchtung leicht feststellen, daß ein phototropischer Reiz bei dieser Bewegung keine Rolle spielt. Nie wendet sich die Spreite nach der beleuchteten Wand, sondern stellt sich stets horizontal. Bei versenkten Pflanzen von *A. distachyus* biegt sich die Basis der Blätter nach außen, so daß etwa zwei Drittel der Spreite in Horizontalstellung sich befindet. Daß auch hier eine geotropische und epinastische Reaktion vorliegt, wurde durch Kultivierung in der Dunkelkammer wie durch einseitige Beleuchtung bewiesen. Bei submersen Kulturen ist die reagierende Zone verschoben. Nicht die Spitze des Blattstieles, sondern die Blattbasis führt da die transversalgeotropische bzw. epinastische

Konvexkrümmung aus. Besonnte Landkulturen stellen ihre kurzgestielten Spreiten stets in horizontale Lage. Bei Landkulturen, die an schattigen Standorten kultiviert wurden, konnte die Epinastie festgestellt werden. Wie oben auseinandergesetzt wurde, wachsen bei Beschattung die Stiele; die Blätter hängen infolgedessen über den Topf hinaus senkrecht nach unten. Aber schon nach einigen Tagen krümmen sie sich an der Basis. Das Blatt nimmt Transversalstellung ein, wobei die morphologische Unterseite nach oben orientiert ist. Als Ursache ist hier epinastische Konvexkrümmung anzusehen. Bei geotropischer Reaktion hätte durch Torsion die morphologische Blattoberseite wieder nach oben kommen müssen. Es ist also in diesem Fall die epinastische Reaktion stärker als die geotropische. Bei anderen Versuchen ließ sich eine geotropische Konkavkrümmung feststellen. Daß aber auch das Licht Reaktionen hervorrufen kann, beweist ein anderer Versuch. Eine Landpflanze von *A. distachyus* wurde in einen verdunkelten Kasten gestellt; von vorn wurde durch einen schmalen Hohlzylinder Licht zugeführt. Die sich bildenden Blätter legen sich mit der Unterseite auf die Unterlage, drehen sich dann um 90° , so daß die Oberseite dem einfallenden Licht zugekehrt ist. Es ist bemerkenswert, daß hier die phototropische Reaktion so stark ist, daß sie die geotropische überwindet. Epinastie und Geotropismus bewirkten zunächst Horizontallage und Profilstellung. Durch den Lichtreiz wird dann die Überführung in Flankenstellung herbeigeführt. Der Lichtreiz ist bei Horizontallage, in der ja die Hauptforderung der transversal geotropischen Ruhelage (Spitze und Basis in gleicher, senkrecht zur Kraft stehender Ebene) erfüllt ist, intensiver, so daß das Bestreben der Pflanze, Plus-Seite und Minus-Seite von dem transversal geotropischen Teile bzw. von dessen Elementarorganen senkrecht zur Lotlinie zu stellen, erfolglos bleibt. Bei Landkulturen von *A. ulvaceus* biegt sich stets die Mitte des Stieles rechtwinklig ab. Bei einseitiger Beleuchtung wenden sich die Blätter mit ihren Spitzen dem Licht zu. Bei diffusem Licht sind sie horizontal gestellt. Es kommen bei allen untersuchten Arten mithin betreffs der Blattstielkrümmungen in erster Linie Epinastie in Frage, die wahrscheinlich als Geo-, vielleicht aber auch als Autoepinastie zu bezeichnen ist. Die phototropischen und geotropischen Reaktionen sind im allgemeinen von untergeordneter Bedeutung, treten jedoch in bestimmten Lagen einwandfrei und deutlich in die Erscheinung.

e) Über die Bedingungen des Längenwachstums der Blätter.

Frank stellte fest, daß *Hydrocharis* seine Blattstiele stets der Wassertiefe anpaßt, und sprach allen Schwimmblattpflanzen diese

Fähigkeit zu. Das stimmt nur bis zu einem gewissen Grade. Zunächst bildet *A. distachyus* selbst in ganz seichtem Wasser (1—2 cm) bei direktem Tageslicht Blattstiele von 15—25 cm Länge. Die Normallänge beträgt etwa 50 cm. An ganz seichtes Wasser erfolgt keine Anpassung. In Tiefen von 30—80 cm ist die Stiellänge ungefähr gleich der Wassertiefe. Die Anpassung einer Seichtwasserpflanze an tieferes Wasser erfolgt langsamer als die Anpassung einer Tiefwasserpflanze an Seichtwasser. Die Stiellänge ist abhängig vom Licht. Wird die Spreite beschattet, so verlängert sich der Stiel. Ganz geringe Beleuchtungsunterschiede führen schon zu einer Stielverlängerung. Die Spreite entrollt sich nicht, wenn die Spitze mit der Atmosphäre in Berührung kommt, sondern wenn der Stiel die durch die Lichtintensität bedingte Länge erreicht hat. *A. distachyus* wächst in den Gewächshäusern des Botanischen Gartens zu München in zwei verschiedenen Becken, von denen das eine in der Mitte, das andere am Rand des Hauses liegt. Nicht wahrnehmbare Beleuchtungsdifferenzen veranlassen nun, daß in dem besser beleuchteten, in der Mitte gelegenen Becken die Spreite sich sofort beim Berühren mit der Atmosphäre öffnet, in dem anderen dagegen das Blatt erst einige Tage zusammengerollt auf der Oberfläche schwimmt und die Entrollung der Spreite erst nach einer stärkeren Stielverlängerung ausführt. Es besteht eine Correlation zwischen Stiel und Spreite. Wird durch herabgeminderte Beleuchtung eine Stielverlängerung veranlaßt, geht das Wachstum der Spreite entsprechend langsamer vor sich. Die Entrollung der Lamina erfolgt erst nach Beendigung des von der Lichtintensität abhängigen Stielwachstums.

Frank fand bei seinen Versuchen, daß die Streckung des Blattstieles von *Hydrocharis* bis zu einem vorgerückten Stadium auf der ganzen Länge in gleicher Weise erfolgt, im Schlußstadium die acropetale Hälfte am energischsten wächst. Diese Beobachtungen konnte ich bei *A. distachyus* nicht bestätigen. Das Wachstum schreitet von Anfang an in acropetaler Richtung vor. Während in jüngeren Stadien die Basis am stärksten wächst, ist am Schluß das Spitzenende im Wachstum bevorzugt. Bei einem 16 cm langen Blattstiel wurden von 1 cm zu 1 cm Marken angebracht und das Wachstum verfolgt. Als der Stiel eine Länge von 50 cm erreicht hatte, war der Zuwachs in den 16 Zonen von unten nach oben: 0, 1, 1,3, 1,5, 1,6, 1,8, 2, 2,5, 3, 3,6, 4, 4,5, 5, 5,5, 6,2, 6,5. Bei einem ganz jungen Blattstiel ist es umgekehrt. Da befindet sich die Basis in stärkster Streckung. Ein 3 cm langer Stiel, auf dem Marken in Abständen von 0,5 cm abgetragen waren, zeigte nach 2 Tagen folgende Zuwachsgrößen: 0,4, 0,2, 0,15,

0,12, 0,05, 0. Diese Zahlen beweisen, daß die Streckung während der Entwicklung von der Basis zur Spitze fortschreitet. Die von Frank beobachteten Stielzonen ($\frac{1}{3}$ bis $\frac{1}{4}$ der Stiellänge) sind zu groß, um genaue Resultate zu ergeben. Ich zweifle aber nicht daran, daß auch bei *Hydrocharis* dieselben Verhältnisse obwalten.

Wie im vorigen Abschnitt auseinandergesetzt wurde, befinden sich zwei transversalgeotropisch reagierende Zonen am Blattstiel. In seichtem Wasser tritt das obere Gelenk nicht in Funktion. Durch den langen, flach aufliegenden Stiel ist das Blatt bereits in der Ruhelage; der Winkel zwischen Spreite und Stiel beträgt 180°. Mit zunehmender Wassertiefe nimmt dieser Winkel ab. Bei 30—50 cm Tiefe ist er konstant, etwa gleich 110°. Bei größeren Tiefen nimmt er weiter ab und erreicht bei 80 cm, wo die größte Streckungsfähigkeit des Stieles bei *A. distachyus* erreicht ist, den Grenzwinkel von 90°.

Um einmal die Streckungsfähigkeit des Stieles unter sonst unveränderten Bedingungen festzustellen, wurden die Blätter stets, sobald sie in der Nähe des Wasserspiegels waren, durch eine unter Wasser befindliche Gabel wieder in größere Tiefe gebracht. War nach einigen Tagen der Stiel wieder in der Nähe der Wasseroberfläche angekommen, wurde von neuem eine Versenkung vorgenommen. Auf diese Art wurden bei *A. distachyus* in 40 cm tiefem Wasser Blatt- und Infloreszenzstiele von 130 cm erzielt, bei *Ap. ulvaceus* Infloreszenzstiele von 165 cm, bei *Limnanthemum nymphaeoides* Blattstiele von 150 cm. Hieraus geht hervor, daß die Streckungsfähigkeit der Stiele bei Versenkung eines einzelnen Blattes das Doppelte und mehr beträgt von dem Wert, der bei Versenkung der ganzen Pflanzen erzielt wird. Es wandern in dieses unter ungünstigen Bedingungen wachsende Blatt alle verfügbaren Baustoffe. Die geringe Lichtintensität wirkt als Reiz. Nicht der Druck im Wasser oder der Mangel an Sauerstoff bedingen die Stielverlängerung. Die Berührung der Lamina mit der Atmosphäre und die damit verbundene normale Beleuchtung lassen das Längenwachstum zum Stillstand kommen. Beschattete schwimmende Blätter fahren im Stielwachstum fort. Bei diesen Versuchen wurde die Beobachtung gemacht, daß die Teile des Stieles, die in normaler, d. h. also negativ geotropischer Lage waren, sich stärker streckten als die umgekehrt orientierten. In stabiler geotropischer Ruhelage ist die Streckung stärker als in labiler. Diese Tatsache wurde auch an jungen Blattstielen bestätigt gefunden. Wurden junge Schwimmblätter invers unter Wasser in einem Reagenzröhrchen befestigt, so öffnete sich die Spreite unter Wasser bevor der Stiel die normale Länge erreicht hatte. Das Wachstum erfolgte sehr

langsam. Von einem Blattpaar wurde das eine Blatt invers befestigt, das andere in normaler Lage gelassen. Während das Normalblatt nach 2 Tagen die Oberfläche erreichte und eine Stiellänge von 45 cm besaß, öffnete sich das inverse Blatt nach 6 Tagen bei einer Stiellänge von 30 cm. Das Wachstum erfolgte vornehmlich in der unteren — d. h. in normaler Lage befindlichen — Hälfte des Blattstieles. Das Wachstum ist bei umgekehrter Orientierung gehemmt und kommt bald zum Stillstand. Wenn die unter den bestehenden Bedingungen mögliche Wachstumsgröße von Stiel und Spreite erreicht ist, entrollt sich die kleinbleibende Lamina. Bei späteren Versuchen wurden die Blattstiele an einem Drahtgestell in den verschiedensten Lagen festgehalten. Auch bei dieser Versuchsanordnung zeigte sich die Hemmung des Wachstums invers orientierter Teile von Stiel wie Spreite. Die gewonnenen Werte bei Vergleich verschieden gestellter Organteile variieren stark. Aber es geht aus den Daten deutlich hervor, daß bei Verschiebung eines Pflanzenteiles aus der normalen Lage das Wachstum abnimmt. Am größten ist die Hemmung bei inverser Lage. Anders ausgedrückt: In stabiler geotropischer Ruhelage ist das Wachstum am größten, bei Verschiebung der Lage nimmt es allmählich ab und beträgt in labiler geotropischer Ruhelage etwa nur $\frac{1}{10}$ des normalen Wachstums. Durch diese Ergebnisse wurde ich angeregt, auch von anderen Pflanzen die Wachstumsgröße und Wachstumsgeschwindigkeit bei verschiedener Lage festzustellen. Bei Landsprossen von *Myriophyllum brasiliense* fand ich den stärksten Ausschlag. 5 cm lange Sproßspitzen wurden zur Hälfte normal, zur Hälfte invers in ein wassergefülltes Reagenzröhrchen in der Weise gesteckt, daß alle Spitzen in der Mitte des Röhrchens in gleicher Höhe waren. Nach 7 Tagen betrug die Sproßlänge der 10 normal gelagerten Pflanzen 103 cm, die der 10 inversen 72 cm. An Wassersprossen von anderen *Myriophyllum*-arten war dasselbe zu beobachten, jedoch waren die Unterschiede weit geringer. Auch an dem ersten priemlichen Blatt von *A. distachyus* und an den Hauptwurzeln von *Lupinus*, die ich in dünnen Röhrchen in feuchter Luft kultivierte, ergaben Messungen dasselbe Resultat. So liegt anscheinend eine allgemein verbreitete Erscheinung vor. Umkehrung der Normallage ruft in der durch polare Struktur ausgezeichneten Zelle Wachstumsstörungen hervor. Jede Zelle ist bei inverser Orientierung zur Gravitation in der Entwicklung gehemmt. In dem letzten Werk Vöchting's finden sich Analoga zu diesem an Wasserpflanzen gewonnenen, sicherlich allgemein gültigen Satz. Stets ist nach Vöchting das Längenwachstum der Holzzellen in der verkehrten Achse geringer als in der aufrechten.

Der Einfluß der Schwerkraft, sagt Vöchting zusammenfassend, hat zur Folge, daß das Längenwachstum der Holzzellen in den verkehrten Achsen durchschnittlich um etwa 10% geringer ist als in der aufrechten. In der wagrecht gestellten Achse ist der Unterschied etwas weniger groß, er beträgt ungefähr 6%.

f) Die Entfaltungsbewegung der Infloreszenzen.

1. Beschreibung und Versuche in Luft.

Die eigentümliche Entfaltungsbewegung der Infloreszenz, die ich bei *A. natans*, *Dinteri* und *ulvaceus* beobachtete, ist sicher bei allen Arten mit radiären Blütenstandsachsen vorhanden. Die dorsiventralen Infloreszenzen zeigen ein anderes Verhalten; sie sollen am Schluß kurz besprochen werden. Die Bewegung ist bis jetzt noch nicht beschrieben und auch auf den meisten Abbildungen nicht berücksichtigt worden. Erwähnt wird von den Infloreszenzen nur, daß sie während der Blütezeit aus dem Wasser herausragen — eine Erscheinung, die Krause wegen des Mangels an mechanischen Elementen und der kurzen Dauer auf vorübergehende erhöhte Turgeszenz des Stieles zurückführt. Einmal ist die Beobachtung nicht ganz richtig, dann aber stehen der Deutung auch andere Bedenken entgegen. Die Querschnittsfläche des Infloreszenzstieles an der Basis des Blütenstandes ist etwa zehnmal so groß wie die des Blattes. Das Gewicht der jungen Infloreszenz von *A. Dinteri* beträgt 1,2 g, das eines Blattes 1,4 g; das Gewicht des apicalen Infloreszenzstieles (10 cm) 0,8 g, des Blattstieles (10 cm) 0,24 g. Diese Zahlen sprechen dafür, daß der Infloreszenzstiel auch ohne Turgurerhöhung imstande ist, die junge Infloreszenz zu tragen; ebenso wie auch der obere Teil des Blattstieles die Hälfte des Blattes zu tragen vermag. Der Blattstiel hält auch, wenn die zu tragende Last von anderer Form ist, eine stärkere Belastung aus. Einen Unterschied im Turgurdruck zwischen Blattstiel und Infloreszenzstiel zu statuieren, um das verschiedene Verhalten zu erklären, ist unnötig. Ich konnte auch nirgends eine Erhöhung des Turgurdruckes finden. Wesentlich ist nun, daß die Infloreszenz nur kurze Zeit, während noch die Spatha geschlossen ist, durch den Stiel fast senkrecht in die Höhe gehoben wird. In ihrer ganzen Länge können sich die Infloreszenzstiele ebensowenig wie die Blattstiele außerhalb des Wassers aufrecht erhalten. Nichtbestehen dieses von Krause konstruierten Gegensatzes läßt sich leicht experimentell nachweisen. Indessen liegt im Bau ein wesentlicher Unterschied vor. Der Infloreszenzstiel besitzt an seiner Basis eine verschwindend kleine Querschnittsfläche (ca. 2 qmm), an seiner Spitze

infolge Vergrößerung der Lufträume eine unverhältnismäßig große (ca. 50 qmm). Der Blattstiel dagegen zeigt umgekehrt an seiner Basis den größeren Querschnitt. Dieser Unterschied tritt auch bei einem einfachen Versuch zutage, wenn man nämlich am Blatt bzw. an der Infloreszenz zieht. Der Infloreszenzstiel reißt stets an der Basis ab, der Blattstiel stets in der Nähe der Spreite. Die keulenförmige, im oberen Teil überaus lufthaltige Infloreszenzachse erhält durch den Auftrieb eine senkrechte Stellung im Wasser. Wächst nun der Stiel heran, so wird der junge Blütenstand von der vom Wasser getragenen Achse über die Oberfläche gehoben. Der Stiel verlängert sich weiter und neigt sich nun, da er die auch immer mehr an Gewicht zunehmende Last nicht mehr zu tragen vermag, der Oberfläche zu. Jetzt erfolgt eine Aufwärtskrümmung des negativ geotropischen Stieles in der Nähe der Infloreszenzbasis. Die Infloreszenz, die jetzt ihre Entfaltung beginnt, ist zu einer schwimmenden geworden. Diese Art der Entwicklung findet sich auch an den anderen schwimtblattbildenden Formen. Bei *A. ulvaceus* vermag der senkrecht stehende Stiel die junge Infloreszenz nicht zu tragen. Die Spatha legt sich auf die Wasseroberfläche. Der Stiel verlängert sich, so daß schließlich ein Teil des Stieles ebenfalls auf der Oberfläche schwimmt. Die wachsende Infloreszenz reißt dann die Spatha meistens auf der Oberseite auf und schwimmt auf ihr noch eine Zeitlang, während sich der Stiel in seinem oberen Teil — meist in unmittelbarer Nähe der Infloreszenz — aufwärts krümmt. Es ist wahrscheinlich, daß sich alle submersen Arten wie *A. ulvaceus* verhalten. Diese beiden Entwicklungstypen sind deutlich unterschieden durch das Verhalten des Stieles vor der Entfaltung. Charakteristisch für alle Infloreszenzen ist die Kniebildung des Stieles nahe der Infloreszenz, die keulenförmige Form des Stieles mit weiten Interzellulargängen im oberen Teil. Die Blütenstände sind als schwimmende zu bezeichnen. Nach dieser Richtigstellung will ich zur Beschreibung der Entfaltungsbewegung übergehen. Als Beispiel diene *A. Dinteri*. Nach der Abwärtsneigung und der Aufrichtung des apicalen Blütenstandsstieles beginnen sich die Infloreszenzachsen etwa in der Mitte nach der Rückenseite abzubiegen. Die Spatha löst sich an der Basis ab. Die Krümmung schreitet fort, bis der aufwärtsgerichtete und der abwärtsgerichtete Teil parallel laufen. Jetzt beginnen sich beide Achsen nach auswärts zu bewegen; das auf die beiden inneren Flanken übergehende Wachstumsmaximum führt die Trennung herbei. Die Spatha bleibt noch längere Zeit an der Spitze einer Ähre hängen. Jede Ähre führt nun für sich eine Circumnutation aus. In Spirallinien, die in

entgegengesetzter Richtung verlaufen, steigt die abwärts gekrümmte, überhängende Spitze empor, bis sie nach Entfaltung aller Blüten senkrecht in die Höhe ragt. Wenn sich der lange dünne Blütenstand im Laufe der Entwicklung immer mehr streckt, schließlich das Gleichgewicht verliert und umkippt, erfolgt an einer noch streckungsfähigen Zone der unteren Achse eine erneute Aufkrümmung. Das Gewicht der Infloreszenz nimmt ständig zu; Schritt für Schritt sinkt sie unter. In der Nähe der Wasseroberfläche reifen die Samen. Trotz der lebhaften Färbung und des weithin wahrnehmbaren Geruches scheint meistens Selbstbestäubung einzutreten. Daß die Befruchtung, wie Wettstein behauptet, durch Vermittlung des Wassers stattfindet, kommt nicht in Frage. Post-florale Krümmungen, wie sie z. B. bei *Vallisneria* und *Ottelia* vorkommen, treten bei den Aponogetonaceen nicht auf. Die Hydrocarpie ist hier durch einen rein mechanischen Vorgang bedingt. Die Postulierung einer aktiven Krümmung, die Krause mit der Äußerung — die Aponogetonaceen tauchen ihren Blütenstand sehr bald wieder unter — aufstellt, steht mit den Tatsachen im Widerspruch.

Analysieren wir nun die Entfaltungsbewegung. Die erste Krümmung, die bei *A. Dinteri* etwa in der Mitte erfolgt, bei *A. ulvaceus* im unteren Drittel, ist durch gesteigertes Wachstum auf der Bauchseite der Infloreszenz bedingt. Später geht das Maximum des Wachstums auf beiden Ähren auf die einander zugekehrte Seite über und bewegt sich dann in Schraubenlinie zur Spitze hin. Eine benachbarte, unterhalb liegende Zone hat inzwischen die Konvexkrümmung ausgeführt. An einer älteren Infloreszenz kann man so von oben nach unten fünf folgendermaßen charakterisierte Zonen unterscheiden:

1. Zone. Gleichmäßiges Wachstum,
2. „ Spiralg fortschreitendes Wachstumsmaximum,
3. „ Maximum auf der Bauchseite,
4. „ „ „ „ Rückenseite,
5. „ Gleichmäßiges Wachstum.

Die der Spitze genäherten Teile durchlaufen alle fünf Zonen, während die der Basis genäherten stets gleichmäßig wachsen. Alle denkbaren Übergänge zwischen diesen beiden Extremen sind vorhanden. Die Bewegung der Spitze ist in gewisser Hinsicht analog der Windbewegung. Bei den *Yucca*-Infloreszenzen kommen ähnliche, aber viel unregelmäßigere Bewegungen vor. Auch sonst sind ja aus dem Pflanzenreich eine Reihe von ähnlichen Krümmungen bekannt, die meistens als autonome Bewegungen aufgefaßt werden. Da der obere Teil der Infloreszenzachsen nicht weich und spannungslos ist, kommt eine Last-

krümmung nicht in Frage. Viele in der Entfaltung begriffene Enden von vegetativen wie von blütentragenden Achsen zeigen eine auf periodischen Änderungen der Gewebespannung beruhende Krümmung. Da die Infloreszenzen der Aponogetonarten in plasmolysierenden Salzlösungen völlig unverändert bleiben, wird die Annahme einer Turgorbewegung hinfällig. Es liegt also eine Wachstumskrümmung vor. Sind die Circumnutation der Spitze und die Abwärtskrümmung der Achse induzierte oder autonome Bewegungen? Nach Darwin ist ja jeder wachsende Teil — Sproß oder Wurzel — beständig in Circumnutation. Diese allgemein verbreitete, wenn auch häufig nur in geringem Maße ausgebildete Wachstumserscheinung ist nach ihm eine spontane Bewegung. Man ist geneigt, auch die Konvexkrümmung dieser radiären Achsen als autonom zu betrachten. Aber z. B. das Nicken des Sproßgipfels von *Ampelopsis* und der Blütenknospe von *Papaver* beruhen nach Scholz auf Geotropismus. So schien es immerhin wert, einmal die Möglichkeit einer Induktion durch die Schwerkraft oder durch das Licht ins Auge zu fassen.

Durch Versuche im Dunkeln wurde zunächst festgestellt, daß das Licht ohne Einfluß auf die Bewegung ist. Auch einseitige Beleuchtung vermag die Bewegung nicht abzuändern. Es war nur eine Beschleunigung der Circumnutation der Lichtquelle zu, eine Retardation vom Licht weg zu bemerken. Nun wurden eine große Reihe von Versuchen angestellt, welche die Beziehungen zur Schwerkraft ermitteln sollten. Die Infloreszenzen wurden in den verschiedensten Lagen befestigt und die eintretenden Bewegungen aufgezeichnet. Die Versuche wurden teils an den Pflanzen ausgeführt, teils an abgeschnittenen Infloreszenzen, die in ein mit einem Gummistopfen abgeschlossenes Reagenzröhrchen oder auch in ein mit Sphagnumsprossen gefülltes Gefäß gesteckt waren. Unterschiede in der Reaktionsweise traten nicht auf; die Bewegungen der von der Pflanze getrennten Infloreszenzen gingen langsamer vor sich. Manchmal war das Wachstum dieser Blütenstände gehemmt; sie starben dann bald, nachdem sie sich langsam geradegestreckt hatten, ab. Ich will von den zahlreichen Versuchen nur einige mir besonders charakteristisch erscheinende beschreiben. Bei den geschilderten Versuchen diente *A. Dinteri* als Objekt.

Versuch 1: Eine junge allseitig von der *Spatha* umgebene Infloreszenz, die bereits eine leichte Krümmung nach der Rückenseite erkennen ließ, wurde horizontal gelegt, wobei die Rückenseite nach oben orientiert war. Die leichte Einkrümmung ging nach kurzer Zeit zurück. Die Spitze bog sich nach unten. Erst später richtete sich die Basis auf. Durch die Schwerkraft wurde der Blütenstand veranlaßt, die Spitze

nach abwärts, die Basis nach aufwärts zu biegen. Läge eine autonome Bewegung vor, hätte die begonnene Einkrümmung nach der Rückenseite fortschreiten müssen.

Versuch 2: Eine in demselben Stadium befindliche Infloreszenz wurde invers befestigt. Die Infloreszenzachsen streckten sich nach kurzer Zeit wieder gerade. Im gleichen Maße, wie sich die Basis dann aufwärts krümmte, neigte sich die Spitze nach unten. Die Basis ist negativ, die Spitze positiv geotropisch. Eine mittlere transversal geotropische Zone existiert nicht, wie aus der Streckung der Achse in der ersten Phase zu schließen ist.

Versuch 3: Eine junge Infloreszenz mit rechtwinkliger Abkrümmung der Spitze wurde in der Weise horizontal befestigt, daß die Achsen übereinander lagen. Die nach oben gekehrte Achse begann sich an der Basis aufzurichten. Die unter Geotorsionen vor sich gehende Abwärtskrümmung der Spitze blieb zeitlich zurück. Umgekehrt war es bei der unteren Achse. Erst nach vollendeter Abwärtskrümmung der Spitze setzte die Aufrichtung der Basis ein. Daß ein verschiedenes Verhalten der beiden Achsen zu verzeichnen ist, liegt an der Bewegungsfreiheit der betreffenden Teile. Bei der unteren Achse ist die sich nach abwärts krümmende Spitze, bei der oberen Achse die nach aufwärts sich krümmende Basis unter optimaler Bedingung. Liegen die Achsenspitzen in der Horizontale nebeneinander, die Achsenbasen in der Vertikalebene invers orientiert, erfolgt als erste Bewegung die Abwärtskrümmung beider Spitzen.

Versuch 4: Eine ältere Infloreszenz wurde invers orientiert. Nach 2 Stunden war die Abwärtskrümmung der Spitze vollendet. Die in der Mitte der Achse erfolgende Aufwärtskrümmung war erst nach 4 Stunden beendet. Der untere Teil war infolge vollendeter Streckung nicht mehr reaktionsfähig. Daß die Aufwärtskrümmung des negativ geotropischen Basalteiles längere Zeit beansprucht, ist auf die geminderte Streckungsfähigkeit zurückzuführen. Die junge noch wenig gestreckte Spitze vermag schneller zu reagieren. Die Spitze besitzt nicht etwa höhere Empfindlichkeit. Die Präsentationszeit ist dieselbe, nur die Reaktionszeit aus den angegebenen Gründen verschieden.

In allen Stadien der Entfaltung ist der richtende Einfluß der Schwerkraft zu erkennen. Die erste Einkrümmung erfolgt stets nach der richtenden Kraft hin. Hat die erste Krümmung begonnen, so kann man durch Drehung der Achse um 180° das Rückgängigmachen und Einbiegen der antagonistischen Seite herbeiführen. Daß gewöhnlich die Bauchseite zur Konvexseite wird, ist darauf zurückzuführen, daß

die Infloreszenz fast immer mit der Rückenseite dem Wasserspiegel genähert ist. Im Experiment lassen sich die Seiten vertauschen. Jede Kante kann zur konvexen werden. Der positiv geotropisch reagierende apicale und der negativ geotropisch reagierende basale Teil sind während der Entwicklung deutlich zu unterscheiden. Eine transversal geotropische Mittelzone ist nicht anzunehmen. Der streckungsfähigere obere Teil reagiert stets schneller. Die Stimmung ist durch innere Struktur bestimmt. Der Ort der ersten Krümmung hängt von inneren Ursachen ab; er läßt sich nicht durch äußere Faktoren ändern. Allmählig tritt ein Stimmungswechsel ein. Diese Umschaltung erfolgt autogen im Laufe der Entwicklung. Daß nicht etwa nur ein bestimmter Teil oder nur die Spitze selbst positiv geotropisch reagiert, wurde durch Abschneiden der Spitze festgestellt. Perzeptionszone und Reaktionszone entsprechen einander.

Konnte auch über die Reizursache kein Zweifel mehr bestehen, so wurden doch noch Klinostatenversuche ausgeführt. Reagenzröhrchen mit Infloreszenzen kreisten an der horizontalen Klinostatenachse. Die Versuche wurden teils im Gewächshaus, teils im Dunkelzimmer vorgenommen. Die jungen geschlossenen Blütenstände entfalten sich, wachsen, ohne eine kreisende Bewegung der Spitze, ohne jede Krümmungsbewegung zu zeigen, in gerader Richtung, bis alle Blüten sich entwickelt haben. Daß die Achsen nicht parallel bleiben, sondern unter einem Winkel von etwa 90° divergieren, ist auf gleichmäßiges Wachstum der basalen, an der Gabelungsstelle befindlichen Teile zurückzuführen. Infloreszenzen, die bereits die Konvexkrümmung ausgeführt haben, strecken sich auf dem Klinostaten gerade und stellen die circumnutierende Bewegung ein. Die älteren Infloreszenzen machen die Konvexkrümmung ebenfalls rückgängig und zeigen keine Spitzenrotation mehr. Aus allen Versuchen geht mit Evidenz hervor, daß die gesamte Bewegung eine von der Schwerkraft induzierte ist. Daß die Streckung der abgekrümmten Teile erfolgt, ist darauf zurückzuführen, daß die vorherige Krümmung nur auf der zeitlichen Bevorzugung einer Kante beruht. Alle Teile sind gleich streckungsfähig. Die Schwerkraft veranlaßt nur die Beschleunigung dieser Wachstumsvorgänge an bestimmten, besonders disponierten Stellen. Die durch die Gravitation hervorgerufene ungleiche Streckung wird nach Eliminierung dieser Kraft wieder ausgeglichen. Daß die rotierende Bewegung der überhängenden Spitze, die auf einem in Schraubenlinie nach oben fortschreitenden relativen Wachstumsmaximum beruht, nur in Gegenwart der Schwerkraft auftritt, zeigen übereinstimmend alle Klinostatenversuche. Da die Gravi-

tation nacheinander in Spirallinie angeordnete Punkte richtend beeinflußt und zu beschleunigtem Wachstum anregt, könnte man von Spiralgeotropismus sprechen. Den von Noll für die Windbewegung angenommenen Horizontalgeotropismus, der im Zusammenwirken mit negativem Geotropismus die rotierende Nutation bewirkt, kann man meines Erachtens für diese etwas anders geartete Bewegung, bei der eine Rotation des oberen Teiles um den unteren nicht eintritt, nur unter bestimmten Voraussetzungen zur Erklärung heranziehen. Da sich jedoch für die Annahme eines Horizontalgeotropismus kein sicheres Beweisstück finden läßt, fasse ich lieber die Bewegung als einheitliche auf. Daß durch den Namen Spiralgeotropismus zunächst nicht viel gewonnen ist, weiß ich. Es soll aber vorerst einmal ausgedrückt werden, daß ein Causalnexus zwischen Schwerkraft und Spiralbewegung besteht. Der Annahme einer autonomen Bewegung widersprechen die vorläufigen Beobachtungsstatsachen. Ob die Annahme eines Spiralgeotropismus (pos., neg., transv. Sp.) gerechtfertigt erscheint oder ob der Schwerkraft bei der fraglichen Bewegung nur die Bedeutung einer allgemeinen äußeren Bedingung zukommt und das Ausschalten der Schwerkraft Störungen der inneren Wachstumsvorgänge bewirkt, kann erst nach Sammlung eines umfangreichen Tatsachenmaterials endgültig entschieden werden.

2. Versuche unter Wasser.

Als Vorversuch wurde ein älterer Blütenstand auf der Wasseroberfläche liegend so befestigt, daß die Spitze der einen Achse in das Wasser tauchte, während die andere schwamm. Die schwimmende Achse hatte sich am nächsten Tage an der Basis aufgebogen. Die zweite, die infolge der vorhandenen Widerstände sich nicht aufrichten konnte, bog ihre Spitze nach oben. Am dritten Versuchstage hatte sie den apicalen Teil über die Oberfläche erhoben. Es wurden nun Versuche mit Infloreszenzen verschiedenen Alters unter Wasser angestellt. Die junge Infloreszenz führte nie eine Krümmung aus; sie wuchs senkrecht nach oben, beide Achsen parallel gestellt. Daß nicht der vom Wasser geleistete Widerstand Ursache des Ausfalls der Krümmung ist, ergibt sich aus den folgenden Experimenten. Infloreszenzen mit begonnener Entfaltungsbewegung machten bald die Krümmung rückgängig und stellten ihre Achsen in die Lotlinie. Bei Horizontallegung und bei inverser Stellung erfolgte bald die negativ geotropische Aufwärtskrümmung der untersten streckungsfähigen Partie und die Geradstreckung der abgekrümmten Spitze. Alle Teile der Infloreszenz reagieren negativ geotropisch. Das Wachstum ist gehemmt. Die

Reaktionszeit ist verlängert. Um über die Ursache dieser Erscheinung Klarheit zu erhalten; wurden Versuche im feuchten und im luftverdünnten Raum vorgenommen; denn die Deutung dieses Vorganges als zweckmäßige Reaktion der Pflanze, die bestrebt ist, ihre Blüten, für die unter Wasser keine Möglichkeit der Befruchtung besteht, aus dem feuchten Medium zu bringen, ist ja wenig befriedigend.

3. Versuche im feuchten Raum.

Im feuchten Raum ist das Wachstum dasselbe wie unter Wasser. Auch hier reagiert die Infloreszenz in allen Teilen stets negativ geotropisch. Das Wachstum ist beschleunigt. Die Reaktionszeit verkürzt. Streckung des apicalen Teiles, Aufkrümmung des untersten noch streckungsfähigen Teiles tritt in allen Lagen ein. Ich will auf die Beschreibung der Einzelversuche verzichten. Jegliche positiv geotropische Reaktion der Spitze unterbleibt. Wird die Infloreszenz horizontal befestigt, krümmt sich bald die Spitze aufwärts. Reagiert dann der untere Teil und stellt er sich in die Richtung der Schwerkraft, so erfolgt der allmähliche Ausgleich der ursprünglichen Krümmung. Invers gelegte Infloreszenzen, deren Spitze also schon nach oben orientiert ist, zeigen nur eine Aufrichtung des basalen Teiles, mit der dann selbstverständlich die Streckung der Spitze Hand in Hand geht. Der einzige mir bekannte ähnliche Fall ist von Hermann beschrieben worden. Hermann beobachtete die durch charakteristische Variationsbewegungen ausgezeichneten Blätter von Marantaceen im dampfgesättigten Raum. Ungekrümmte Blätter führen keine Bewegung aus, gekrümmte strecken sich gerade. Hermann führt dieses Verhalten auf Transpirationshemmung zurück. Es ist natürlich nicht ohne weiteres zulässig, die beiden so verschiedenen Bewegungen miteinander zu vergleichen; aber es ist möglich, daß die Hemmung der Transpiration auch bei den Aponogetonaceen, die bekanntlich auf der Infloreszenzachse auch Spaltöffnungen besitzen, von Einfluß ist. Durch Versuche im luftverdünnten Raum jedoch ergab sich, daß diese Ursache von untergeordneter Bedeutung ist.

4. Versuche im luftverdünnten Raum.

Die Infloreszenzen wurden in den Rezipienten einer Wasserstrahl-luftpumpe gestellt. Zuerst erfolgte eine normale Reaktion. Aber schon nach einer halben Stunde traten dieselben Erscheinungen wie im feuchten Raum hervor. Die ganze Achse reagiert negativ geotropisch. In allen Lagen verhielten sich die Blütenstände wie in den beiden vorhergehenden Versuchsreihen. Nach mehreren Stunden, manchmal

erst nach Verlauf eines halben Tages, war die Infloreszenz vollkommen gerade gestreckt. Die Wachstumsgeschwindigkeit ist herabgemindert. Die Reaktionszeit verlängert. Hier wie im dampfgesättigten Raum und unter Wasser kehrt die positiv geotropische Reaktionsfähigkeit wie das Spiralwachstum der Spitze nach Versetzung in die normale Umgebung zurück. Wortmann fand, daß im sauerstoffarmen Raum die geotropische Reizbarkeit erlischt. Correns bestätigte die Abhängigkeit der Reizerscheinungen von der Gegenwart freien Sauerstoffes. Czapek hingegen beobachtete an Keimwurzeln von *Lupinus albus* geotropische Reaktion in sauerstofffreier Luft. Paál stellte fest, daß Luftverdünnung die Reaktionszeit verlängert.

Da nun der Aufenthalt unter Wasser, im dampfgesättigten und im luftverdünnten Raum den Mangel an Sauerstoff gemein haben, muß das unter diesen drei Bedingungen gleiche Verhalten auf die Einwirkung dieses lebenswichtigen Elementes zurückgeführt werden. Die Wachstumsbeschleunigung in feuchter Luft, die Herabminderung unter Wasser und im luftverdünnten Raum und die damit im Zusammenhang stehende Reaktionszeit ist unwesentlich für die Reaktionsweise. Es erlischt nicht allgemein die Reaktionsfähigkeit, sondern nur die Fähigkeit, positiv und spiral geotropisch zu reagieren. Die Reizperzeption bleibt erhalten. Die Reaktion ist infolge Änderung der Reizdisposition eine andere. Da wir über die Reizstruktur im Innern der Pflanze nur ganz unklare Vorstellungen besitzen, läßt sich natürlich eine Erklärung über die Art der Veränderung, die den Stimmungswechsel veranlaßt, nicht geben. Man kann auch die Auffassung haben, daß bei Störung der sekundären Reizstruktur die Primärreaktion (bei Sprossen die negativ geotropische) zum Vorschein kommt.

5. Zusammenfassung.

So hat sich ergeben, daß die Entfaltungsbewegung der radiären Aponogetoninfloreszenzen eine durch die Gravitation induzierte Wachstumsbewegung ist. Die Rückkehr in die normale Lage wird in manchen Fällen durch Geotorsionen erleichtert. Die Perzeptionszone fällt mit der Reaktionszone zusammen. Nach der Art der Reaktion lassen sich negativ, spiral und positiv geotropische Zonen unterscheiden. Der umschaltende Einfluß des sauerstoffarmen Raumes auf die positiv und spiral geotropische Zone wurde experimentell nachgewiesen. Es ist anzunehmen, daß der Sauerstoffmangel innere Störungen hervorruft, welche die feinen Reizstrukturen schädigt. Da auch bei schlecht wachsenden, später absterbenden Infloreszenzen eine Streckung des abgekrümmten Endes erfolgt, ist klar, daß durch innere krankhafte Erscheinungen,

stoffliche Veränderungen dasselbe Resultat erreicht werden kann. Über die Disposition, die Reizstruktur, den autogenen Stimmungswechsel lassen sich keine klaren Vorstellungen gewinnen. Daß morphologische Differenzen für die verschiedenartigen Bewegungen in Betracht kommen, ist zunächst unwahrscheinlich. Die Spiralbewegung ließe sich auch so erklären, daß man annimmt, der in wachsenden Teilen bestehende Nahrungsstrom, vielleicht besser Baustoffstrom, sendet vom Zentrum aus im Kreise herum, langsam aufwärts steigend, seine Arme in die Zellen und regt sie zum Wachstum an. Durch Entfernung aus der geotropischen Ruhelage wird dieser Vorgang gestört. Daß in der folgenden Zone die zum Wachstum nötigen Stoffe einseitig eingelagert werden und eine Konvexkrümmung resultiert, muß auf innere Differenzen zurückgeführt werden. Die positiv geotropische Zone veranlaßt diese die Krümmung herbeiführenden Wachstumsvorgänge. Asymmetrie im Bau ist nicht zu erkennen. Physikalische und chemische Erwägungen über die Reizstruktur und Reizdisposition anzustellen, ist aussichtslos. Der erblich fixierte Rhythmus der Entfaltungsbewegung ist in den Strukturverhältnissen der kleinsten Teile niedergelegt. Die Architektur dieser Teile zu erforschen, bietet zur Zeit unüberwindliche Schwierigkeiten.

Hand in Hand mit den Umstimmungen gehen die Vorgänge der Blütenentwicklung. Daß diese Entwicklungsvorgänge in Causalnexus mit der geotropischen Reaktionsweise stehen, ist nicht anzunehmen; es ist vielmehr nach den gemachten Beobachtungen wahrscheinlich, daß beide Vorgänge nebeneinander herlaufen und sich nur wenig gegenseitig beeinflussen. Die Umstimmung in negativen Geotropismus tritt auch ohne Befruchtung ein. Die folgende Tabelle zeigt noch einmal die an der Infloreszenzachse zu unterscheidenden Zonen.

Zone	Art des Wachstums	Relatives Maximum	Reaktionsweise	Verhältnis der Maxima	Entwicklungsvorgänge der Blüte
1	—	—	Positiv geotropisch	—	Blüte zusammengefoldet
2	Spiralwachstum	In Spirallinie aufwärts steigend	Spiral „	1	Entfaltung der Perigonblätter
3	Konvexwachstum	Auf der der Kraftquelle abgekehrten Seite	Positiv „	5	Entfaltung der Staubblätter
4	Konkavwachstum	Auf der der Kraftquelle zugekehrten Seite	Negativ „	5	Befruchtung
5	Normalwachstum	—	„ „	10	Reifen der Früchte
6	Wachstum beendet	—	„ „	—	Ausreifen der Früchte

6. Teleologische Deutung und das Verhalten der dorsiventralen Infloreszenzen.

Eine teleologische Deutung der Entfaltungsbewegung läßt sich ja geben, ist aber, wie alle diese Deutungen, nicht besonders wertvoll. Die dünne lange Achse würde sehr bald auf die Wasseroberfläche fallen und es würde deshalb eine große Anzahl der Blüten unbefruchtet bleiben, wenn nicht durch die Abkrümmung und die rotierende Bewegung Erleichterungen zur Erhaltung des Gleichgewichtes geschaffen wären. Da jedoch die Infloreszenzachse die Fähigkeit besitzt, sich stets wieder aufzukrümmen, wäre auch ohne diesen komplizierten Apparat die Befruchtung der Mehrzahl der Blüten gewährleistet. — Ich will hier noch im Anschluß an einige Versuche mit der einachsigen Infloreszenz von *A. natans* wenige Bemerkungen machen. Die überhängende Spitze beschreibt in etwa 4 Stunden linksläufig eine Ellipse. Die Spitze kreist aber nicht etwa wie der Gipfel von *Ampelopsis* um die mittlere aufwärts gerichtete Achse. Die kreisende Bewegung ist von dem negativ geotropisch reagierenden Teil unabhängig. Die mehrährigen Blütenstände konnte ich nicht untersuchen. Ich nehme an, daß Infloreszenzen mit gerader Ährenzahl paarweise in entgegengesetzter Richtung circumnutieren, Infloreszenzen mit ungerader Ährenzahl in gleicher Richtung ihre Spitzen bewegen. — Die dorsiventralen Infloreszenzachsen von *A. distachyus* sind plagiotrop; sie bilden mit der Horizontalen einen Winkel von etwa 45°. Später, nach der Befruchtung der untersten Blüten, erfolgt an der Basis eine zenitwärts gerichtete Krümmung. Die Ähren laufen nun parallel. Jedoch biegt sich der obere Teil mit den unentwickelten Blüten wieder nach außen, so daß also ein unterer orthotroper und ein oberer plagiotroper Teil vorhanden ist. Nach der Befruchtung aller Blüten ist ein Parallelverlauf der Achsen in ihrer ganzen Länge zu beobachten. Daß eine Circumnutation der Spitze nicht vorkommt, ist verständlich. Unter Wasser, in feuchter Luft, im luftverdünnten Raum reagieren alle Teile der Achse negativ geotropisch. Auf dem Klinostaten wachsen sie in gerader Richtung unter einer Divergenz von etwa 90°. Es ist experimentell erwiesen, daß diese Bewegungen aitiogener Natur sind. Die zuerst plagiogeotropische Achse wird später negativ geotropisch. Im Laufe der Entwicklung findet mithin eine Umstimmung statt. Die Gravitation veranlaßt Teile mit jungen Blüten, sich in einen bestimmten Winkel zur Vertikalen einzustellen, Teile mit älteren Blüten, sich in die Richtung des Erdradius zu stellen. Interessant ist, daß der Plagiogeotropismus durch negativen Geotropismus bei Sauerstoffmangel ersetzt wird. Es scheint, daß die normale Georeaktion aller Sprosse und Sproßderivate negativ ist. Andere Reaktionen kommen durch nachträgliche

komplizierte Veränderungen zustande. Durch störende Einflüsse wird diese besondere Struktur zerstört; das Organ gibt die ursprüngliche — negativ geotropische — Reaktion. Auch diese Bewegung läßt sich, wenn man will, in gewisser Hinsicht als zweckmäßige auffassen. Einerseits Sichtbarmachung des Schauapparates, andererseits Schutz vor Umkippen der langen Achse und die Möglichkeit des Heranreifens der älteren Teile bei gleichzeitig günstigster Lage der jüngeren Blüten sind durch die Art der Entfaltung erreicht. Die anderen dorsiventralen Blütenstände der Aponogetonaceen besitzen sicherlich dieselben geotropischen Eigenschaften.

So ist bei allen Aponogetonarten die Gravitation als wesentliche Ursache für die Entfaltungsbewegung der Inflorenz festgestellt; die Analyse des inneren Bedingungskomplexes stößt auf zu große Schwierigkeiten. Jedoch kann nur die Forschung nach den *causae efficientes*, nicht teleologische Auslegung weitere Klarheit schaffen.

IV. Die Stellung der Aponogetonaceen im System.

Während Linné die Gattung Aponogeton zu Saururus stellte, Jussieu Ouivirandra zu den Juncaginaceen rechnete, Brongniart, Bentham und Hooker sie den Najadaceen zuwiesen, erhob sie Planchon zu einer eigenen Familie. Engler stellt die Aponogetonaceen infolge der Analogien mit den Juncaginaceen, Potamogetonaceen und Alismataceen in die Nähe dieser Familien. Da die von Engler angenommene sympodiale Sproßfolge, durch welche sich die Familien von den Alismataceen unterschied, sich als irrig erwies, sind die Beziehungen zwischen diesen beiden Familien enger geworden. Jedoch ist eine Ableitung der Aponogetonaceen von den Alismataceen, wie Lotsy vorschlägt, unwahrscheinlich und selbständiger Ursprung beider Familien anzunehmen. Das von Lotsy angeführte Argument der Vielzähligkeit der Staubblätter bei *A. distachyus* läßt sich phylogenetisch nicht verwerten, da kein ursprüngliches Familienmerkmal vorliegt, sondern eine spätere, durch Störungen veranlaßte Vermehrung der Organe. Die Familie ist, wie die meisten typischen Hydrophytenfamilien, artenarm. Vier Schwimmblattarten und 18 submerse Arten sind bekannt. Das Verhältnis der Schwimmblattarten zu den submersen Arten — $P = 0,22$ — weist auf ein langes Wasserleben der Familie hin. Die Unterscheidung nur einer Gattung entspricht angesichts wesentlicher Differenzen praktischen Erwägungen, nicht phylogenetischen Gesichtspunkten.

B. Morphologische und entwicklungsgeschichtliche Untersuchungen über die beiden unsicheren Arten *Elodea densa* und *crispa*.

I. Einleitung.

Über *Elodea densa* und *crispa* liegen bis jetzt keine eingehenden Untersuchungen vor, die eine Entscheidung über die systematische Stellung dieser beiden Arten — ob sie mit Recht zur Gattung *Elodea* gerechnet werden können oder ob sie überhaupt als typische Hydrocharitaceen gelten dürfen — erlaubte. Die Heimat von *Elodea crispa* ist Südafrika; durch Henkel-Darmstadt ist sie in Deutschland eingeführt worden. Pflanzeogeographisch ist deshalb ihre Zugehörigkeit zu der rein amerikanischen Gattung von vornherein etwas zweifelhaft. *Elodea densa* stammt aus Südamerika. Von Planchon wurde sie zur Gattung *Egeria* gestellt. Erst Caspary bezog sie mit in die Gattung *Elodea* ein. Solereder, der als letzter die Hydrocharitaceen systematisch-anatomisch untersuchte, konnte auf Grund der gefundenen Tatsachen eine Entscheidung über die Stellung dieser beiden unsicheren Arten nicht treffen. *Elodea densa* scheint ihm der medianen Stellung der Vorblätter und der großen Blüten wegen vom Gattungstypus ziemlich stark abzuweichen. *Elodea crispa* besitzt zwar die anatomischen Gattungsmerkmale, steht aber in der Struktur der Blattspitze Lagarosiphon sehr nahe. Es war nun die Aufgabe der vorliegenden Arbeit, auf Grund weiterer anatomischer Untersuchungen und mit Hilfe der Entwicklungsgeschichte neue Tatsachen aufzufinden. Daß von *Elodea densa* nur die männliche, von *Elodea crispa* nur die weibliche Pflanze bekannt ist, läßt es schon zu Beginn fraglich erscheinen, ob es möglich sein wird, mit diesem unvollständigen Material die Entscheidung der Alternative zu fällen: Sind beide Arten mit Recht der Gattung *Elodea* angegliedert oder stellen sie neue Gattungstypen dar?

II. Anatomische Untersuchungen.

Nachdem Solereder, der die Familie der Hydrocharitaceen eingehend untersuchte, sagt, daß besondere charakteristische anatomische Familienmerkmale nicht existieren, ist es nicht notwendig, allzugroßes Gewicht auf die anatomischen Verhältnisse zu legen. Die vielen submersen Pflanzen eigentümlichen Strukturen — Chlorophyllgehalt der Epidermis, Fehlen der Spaltöffnungen und der typischen Tracheen, Vorkommen von

Intravaginalschuppen — finden wir auch hier. Wie bei *Elodea canadensis* und *Hydrilla* besteht die Spreite nur aus zwei Zellagen. Nur an dem die Mitte des Blattes durchziehenden Leitbündel ist eine größere Anzahl von Schichten zu erkennen. Durch den Aufenthalt im Wasser ist diese weitgehende Reduktion herbeigeführt. Die ganze Spreite besteht fast nur aus Hautgewebe, das hier also auch die Funktionen der anderen Gewebearten übernommen hat. Daß die Zellen der Oberseite größer sind und somit der einstige bifaziale Bau noch angedeutet ist, sei nebenbei erwähnt. Einige kleine Interzellulargänge befinden sich in der Nähe des Leitbündels, das aus einem Strang von langgestreckten Zellen besteht und im fertigen Zustand keine Gefäße besitzt. Am Blattrand führen beide, wie fast alle *Hydrocharitaceen* Trichome. Diese zahnartigen, einzelligen Vorsprünge sind äußerst dünnwandig und leicht durchlässig für Farblösungen, so daß sie wahrscheinlich zur Wasserausscheidung dienen. Während bei *Elodea densa* wie bei *E. canadensis* die Blattspitze in ein Haar ausläuft, findet sich bei *E. crispa* daselbst ein von zwei Zähnen flankiertes, aus dünnwandigen kleinen Zellen aufgebautes Gewebe, das durch seinen Plasmareichtum, relativ große Zellkerne und einen spärlichen, zum Teil sogar mangelnden Chlorophyllgehalt ausgezeichnet ist. Daß hier eine wasserausscheidende Drüse vorliegt, läßt sich durch Farblösungen nachweisen. Pflanzen, die durch ihre Wurzeln Ferrocyankalium aufgenommen hatten, ließen bei Behandlung mit Ferrichlorid eine starke Blaufärbung ihrer Spitze erkennen. Solereder fand bei sechs *Lagarosiphon*-arten ähnliche Strukturverhältnisse von epithemartigem Spitzengewebe. Auch in dem stark ausgebildeten, den Nervenstrang begleitenden Parenchym gleicht *E. crispa* *Lagarosiphon*. *E. crispa* besitzt wie *E. canadensis* unterseitige Randfasern — prosenchymatische, dickwandige Zellen von engem Lumen; diese fehlen, wie bereits Solereder feststellte, *E. densa*. Dagegen besitzt *E. densa* auf beiden Blattseiten epidermale helle Sekretzellen, deren Inhalt sich mit Jodjodkalium gelb färbt, ein Merkmal, das nach Solereder sonst nur noch bei den Gattungen *Blyxa*, *Ottelia*, *Boottia*, *Limnobium* und bei *Hydrocharis morsus ranae* vorkommt. Diese Sekretzellen finden sich auch auf der Spatha der Infloreszenz. Ringförmige oder spiralförmige Gefäßverdickungen fehlen nach Solereder in den Blättern, kommen aber, wie Caspary erkannte, im Sproß vor. In der Gefäßausbildung verhält sich *E. densa* wie *E. canadensis*. Nur unvollständige Ringverdickungen finden sich im Sproß. Die trachealen Verdickungen fehlen in den Laubblättern, lassen sich jedoch in den Staubblättern und den Samenanlagen nachweisen. Bei *E. crispa* sind die Gefäßelemente besser entwickelt oder — richtiger gesagt — noch

nicht so stark reduziert; weit hinauf, fast bis in den Vegetationspunkt, ragen sie. In den jungen Blättern, die gerade die Bildung der Randzähne beginnen, ist fast bis zur Spitze ein deutlicher Leitstrang mit teils vollständigen, teils unvollständigen Ringverdickungen sichtbar. In etwas älteren Blättern erkennt man nur bis zur Mitte Gefäße. Später sind sie nur noch an der Blattbasis nachweisbar. Die Übereinstimmung von Ontogenie und Phylogenie ist offensichtlich. Bei den anderen Arten sind an den jungen Blättern an der Basis ganz wenige unvollständige Ringverdickungen zu sehen. Es sei noch angeführt, daß das Kelchblatt von *E. densa* an der Spitze mit papillösen Ausstülpungen versehen ist und auf seiner Unterseite Spaltöffnungen besitzt, das spaltöffnungslose Perigonblatt dagegen durch den Besitz von papillös vorgewölbten Epidermiszellen ausgezeichnet ist. Das im Gegensatz zum Laubblatt aus mehreren Schichten aufgebaute Perigonblatt von *E. crispa* führt auf beiden Seiten Stomata, auf der Unterseite jedoch bedeutend mehr. Häufig stehen zwei oder mehr der später anormal vergrößerten Spalten nebeneinander. Der Bau der unverzweigten Wurzeln weist keine Besonderheiten auf. Der Stamm ist bei beiden von einem Bündel langgestreckter, zartwandiger Zellen durchzogen, in deren Mitte sich ein durch Resorption einer Zellreihe entstehender Kanal befindet. Um das Bündel lagern Parenchymzellen, die von einigen Interzellulargängen durchbrochen sind. Am Knoten ist eine breite großzellige Parenchymplatte entwickelt, welche die Leitbündel für die Blätter abgibt. Die Intravaginalschuppen von *E. densa* gleichen in ihrer rundlichen Gestalt denen von *E. canadensis*. *E. crispa* besitzt eiförmige Intravaginalschuppen. Der Sproßaufbau beider Arten besitzt gewisse Übereinstimmungen. Der lange Vegetationskegel erzeugt in fast konstanten Abständen Infloreszenzen und Seitensprosse. Abgesehen von individuellen Schwankungen kehren die vegetativen und reproduktiven Achselsprosse in ziemlich konstanten Zwischenräumen wieder. Die folgende Zusammenstellung läßt einige dieser Zahlenverhältnisse erkennen.

	<i>E. canadensis</i>	<i>E. densa</i>	<i>E. crispa</i>
Blattwirtel	Meist 3 zählig	1—4 zählig, meist 1 zählig	2—5 zählig, meist 4 zählig
Seitensproß	In jedem 6.—7. Internodium	In jedem 8.—9. Internodium	Zusammen in jedem 14. bis 16. Internodium
Sexualsproß	In jedem 15.—20. Internodium	In jedem 8.—11. Internodium	

Bei *E. canadensis* und *densa* steht in der Achsel eines der Vorblätter des Seitensprosses ein neuer Seitensproß. Bei *E. crispa* sind die beiden zur Spatha verwachsenen Vorblätter steril; das erste Laubblatt besitzt einen Achselsproß. Horn stellte bei *E. canadensis* fest, daß das Infloreszenzdeckblatt zum nächsten Blattquirl herabrückt. Solereder beschreibt Ähnliches von *E. densa*. Er fand beim Vergleich zwischen dem Infloreszenzquirl und dem darüberstehenden folgende Zahlenverhältnisse:

Oberer Blattquirl	3,	unterer Blattquirl m. Infl.	4 + 2
" "	4,	" " "	4 + 1
" "	4,	" " "	5 + 1
" "	4,	" " "	6 + 2

Bei der Nachprüfung kam ich zu einem anderen Resultat. Ich gebe unten die bei einer großen Anzahl von Pflanzen festgestellten Gliederzahlen von drei aufeinander folgenden Quirlen wieder, bei denen stets der mittlere einen Achselsproß besitzt. Ein Punkt bedeutet Infloreszenz, zwei Punkte Achselsproß.

4,	4.,	4	3,	4. + 3,	4
4,	1.. + 3,	4	3,	3. + 4,	4
4,	1.. + 4,	4	3,	3. + 5,	5
4,	2.. + 4,	4	2,	5. + 4,	4
5,	3.. + 3,	3	4,	4.,	4
4,	4.. + 4,	4	4,	5. + 4,	4
	5,	5.. + 2,	5. + 4,	4	
	5,	4.. + 5,	4. + 4,	4	

Aus diesen Zahlen geht mit Sicherheit hervor, daß durch die Infloreszenz ein Auseinanderrücken zweier Wirtel verhindert wird. Die Streckung des Internodiums zwischen Infloreszenzquirl und dem nächstälteren unterbleibt. Ausnahmen finden sich nur selten. Ein Herabrücken eines oder manchmal zweier Blätter, wie es Solereder annimmt, kommt nach meinen Beobachtungen nicht vor. Ein *E. canadensis* analoges Verhalten kann ich nicht konstatieren. Der mit einem vegetativen Sproß versehene Blattquirl ist ebenfalls häufig vielzählig, d. h. aus zwei Quirlen, von denen der eine öfters weniger Glieder besitzt, zusammengesetzt. Bei *E. crispa* ist ebenfalls häufig ein Unterbleiben der Streckung zwischen dem mit Achselprodukt versehenen Quirl und dem nächstälteren anzunehmen, wie aus den folgenden Zahlen hervorgeht:

2,	3.,	1	3,	4.,	1
1,	3.,	2	1,	2.,	1
3,	3.,	3	1,	3.,	3

Ich möchte jetzt noch auf die Stellung der Vorblätter eingehen. Bei *E. canadensis* stehen die Vorblätter des vegetativen und des reproduktiven Sprosses lateral. Das zweite Niederblatt trägt wieder

einen Achselsproß. Für *E. densa* stellte Rüter dieselben Verhältnisse fest. Ich fand bei den vegetativen Sprossen von *E. densa* Medianstellung der Vorblätter — eine Beobachtung, die mit den Angaben Solereders übereinstimmen. Die verwachsene Spatha dagegen ist aus lateralen Vorblättern zusammengesetzt. Sowohl an jungen Infloreszenzen ist diese Tatsache zu erkennen, wie auch aus den beiden seitlich verlaufenden Nerven der Spatha zu erschließen. Diese Differenz zwischen Seitensproß und Blütensproß ist bemerkenswert. Es wäre möglich, daß auch laterale Vorblätter an vegetativen Sprossen vorkommen und Rüter zufällig einen solchen seltenen Fall beobachtete. Bei *E. crispa* ist nach Rüter ebenfalls Lateralstellung der Vorblätter vorhanden. Ich konnte überall Medianstellung der zur Spatha verwachsenen Niederblätter beobachten. Die Verzweigung stimmt mit der bei den anderen Arten bestehenden nicht überein. Daß stets Blüte und Sproß in der Spatha nebeneinander stehen, hat Rüter übersehen und so eine nicht ganz klare Auffassung gewonnen. Jeder Seitensproß ist von einer Spatha eingeschlossen, die, wie sich an jüngeren und älteren Stadien nachweisen läßt, von zwei median stehenden Vorblättern gebildet wird. Erst in der Achsel des ersten Laubblattes findet sich ein Achselsproß. Dieser wieder von einer Spatha umhüllte Sproß erzeugt wieder in der Achsel seines ersten Laubblattes einen Seitensproß. In der Blütezeit steht innerhalb dieses zweikieligen Verwachungsproduktes neben dem Achselsproß eine Blüte. Beide gehen aus einem gemeinsamen Höcker hervor. Der Sproß läßt wieder in der Achsel seines ersten Laubblattes einen Seitensproß erkennen. Daß der seitlich stehende Sproß nicht als Achselprodukt eines der median stehenden Vorblätter aufgefaßt werden kann, leuchtet ein. Die Vorblattstellung und Verzweigung ist also bei *E. densa* und *crispa* nicht analog der von *E. canadensis*, sondern weicht in wesentlichen Punkten ab. Da später bei Besprechung der entwicklungsgeschichtlichen Untersuchungen noch einmal diese Verhältnisse berührt werden, sei hier nicht weiter darauf eingegangen.

III. Entwicklungsgeschichtliche Untersuchungen.

Der Seitensproß von *E. densa* bildet sich in der Achsel eines jungen Blattes in einiger Entfernung vom Vegetationspunkt. Auf seiner adaxialen Seite entsteht ein Höcker, das erste Vorblatt. Auf der entgegengesetzten Seite bildet sich dann das zweite Vorblatt, in dessen Achsel sich stets ein neuer Sproß entwickelt. Die mediane Stellung der Vorblätter, die nie verwachsen, kann auch an älteren Sprossen festgestellt werden. Durch den gesteigerten Verbrauch an Baustoffen wird die

Streckung zwischen dem sproßbildenden und dem in der Entwicklung vorangehenden Wirtel verhindert. Die an und für sich bemerkenswerte mediane Stellung der Vorblätter ist darum von besonderem Interesse, weil in der Blütenregion sich die normale laterale Stellung findet. Die Blätter entwickeln sich aus zwei Dermatogenzellen und einer Pleromzelle. Die Sekretzellen wie die Blattzähne entstehen basipetal. An der Bildung des Seitensprosses sind wie an der des Blüten sprosses alle drei Histogene beteiligt. Bei blühenden Pflanzen bemerkt man bei Freipräparierung die breiter als gewöhnlich erscheinende Sproßspitze von einem schlanken Kegel — der jungen Infloreszenz — überragt. Die Anlage des jüngsten Laubblattes ist etwas tiefer. So scheint dieses erste Stadium der Infloreszenzbildung einer Dichotomie, einer Spaltung in einen vegetativen und einen reproduktiven Teil äußerst ähnlich. Jedoch sieht man in den folgenden Phasen der Entwicklung deutlich die seitliche Insertion des Blütenstandes. Das Deckblatt der Infloreszenz entsteht später — eine zumal in der Blütenregion häufige Erscheinung. Der durch den schnell wachsenden jungen Höcker zur Seite gedrängte Sproß streckt sich bald wieder und zeigt ganz normale, ununterbrochene Anordnung seiner Blattanlagen. So ist die Infloreszenz als ein fast unmittelbar am Scheitel inseriertes acrogenes Produkt mit später entstehendem Deckblatt aufzufassen. Infolge des starken Verbrauches an Baustoffen unterbleibt die Streckung zwischen dem Infloreszenzquirl und dem nächstunteren Laubblattquirl. Seitlich entstehen nun an der Basis des Infloreszenzkegels nacheinander zwei Höcker, die sich bald zu einem Ring schließen. In der Achse jedes dieser Vorblätter bildet sich eine Seiteninfloreszenz. Inzwischen hat der Vegetationspunkt durch Anlegung dreier seitlicher Erhebungen, — der Kelchblätter — seine Umbildung zur Blüte erkennen lassen. Die Seitenblüten bringen wieder je eine Blüte hervor; in seltenen Fällen noch eine zweite. Vorblätter treten an den Blüten höherer Ordnung nicht mehr auf. Der cymöse Blütenstand ist ein Dichasium, dessen zwei Seitenblüten abwechselnd auf den entgegengesetzten Seiten eine neue Blüte tragen. Wir bezeichnen dieses in zwei Monochasien (Wickel) übergehende Dichasium als Doppelwickel. Man könnte nun die Ansicht äußern, die zweite und dritte Blüte sind nicht Achselprodukte der Spathablätter, sondern acrogene Gebilde der terminalen Blüte mit unterdrückten Deckblättern — ein völlig unfruchtbarer Streit. Der Auffassung der ganzen Infloreszenz als Wickel widerspricht die Anordnung der ersten Blüten. Die Entwicklung der Einzelblüte bietet nichts Besonderes. Nach den drei Kelchblättern entstehen die drei Perigonblätter; sie werden im Wachstum von den Staubblättern bald

überholt. Erst wenn die drei Staubblattkreise und die drei rudimentären Narben deutlich erkennbar sind, nehmen die Perigonblätter das Wachstum wieder auf. Bei *E. canadensis*, die von Hörn und Wylie untersucht worden ist, liegen ganz ähnliche Verhältnisse vor. Die an Dichotomie erinnernde erste Anlegung des Blütenstandes, das späte Entstehen des Deckblattes finden wir hier wieder. Der Infloreszenzquirl ist stets vielzählig, der nächstjüngere Quirl zweizählig. Das Deckblatt rückt also in den unmittelbar benachbarten Wirtel. Im nächstjüngeren Quirl kann im Sektor der Infloreszenz infolge Stoffmangel kein Blatt angelegt werden. Man kann auch die Deutung eines Hemmungsreizes in Betracht ziehen. Die Auffassung von Horn, daß die große Blütenanlage das später entstehende Tragblatt herabdrückt, während die beiden anderen Blätter des blüentragenden Wirtels sich normal entfalten, ist wohl ebenso unwahrscheinlich wie die Ansicht von Eichler, daß ein Herabrücken des Tragblattes stattfindet. Die Entwicklungsgeschichte zeigt, daß das Deckblatt zunächst keinem Blattquirl angehört, daß auf gleicher Höhe keine Blattanlagen stehen. Wylie, der *E. canadensis* nur an Mikrotomschnitten untersuchte, beobachtete an männlichen und weiblichen Blüten, daß die Perigonblätter zuletzt entstehen. Ich stellte an durch Präparation gewonnenen jungen seitlichen Blüten fest, daß wie bei *E. densa centripetale* Entstehung der Kreise vorliegt. Die Perigonblätter bleiben nur außerordentlich klein und beginnen erst, nachdem die Staubblätter weit entwickelt sind, ihr Wachstum. Während nun bei *E. canadensis* immer nur drei Staubblattkreise vorkommen, fand ich bei *E. densa* in einigen Fällen 12 Staubblätter; die inneren waren jedoch nicht vollständig entwickelt. Über den Blütenstand macht Wylie keine Angaben. Aber es ist wohl kein Zweifel, daß wir bei *E. canadensis* einen reduzierten cymösen Blütenstand anzunehmen haben. — (Vgl. auch Fig. 3, Abb. 6—10.)

Bei *E. crispa* erfolgt die Entwicklung der Seitensprosse normal in der Achsel eines etwas älteren Laubblattes. An der adaxialen Seite bildet sich das erste Vorblatt, das im Gegensatz zu den beiden anderen Arten mit dem auf der entgegengesetzten Seite entstehenden zweiten zu einem Ringwall verschmilzt. In der Achsel des darauffolgenden, meist um etwa 90° divergierenden Blattes bildet sich ein neuer Sproß. Die verwachsenen Vorblätter wachsen schnell heran und schließen sich über dem Sproß. Erst später bei der Entwicklung des Sprosses wird die Spatha gesprengt, so daß zwei deutlich median stehende Zipfel zu erkennen sind. Von *E. canadensis* unterscheidet sich also *E. crispa* durch die Medianstellung der Vorblätter und durch Verwachsung der-

selben, von *E. densa* nur durch das zweite Merkmal. In der Blüteperiode gleichen die ersten Stadien vollkommen der beschriebenen Sproßentstehung. Nach Bildung der Vorblätter tritt nun an dem kleinen breiten Höcker eine seitliche Vorwölbung auf. Der erste Höcker wird schmaler und nimmt die typische Gestalt des Sproßscheitels an, während die zweite Hervorwölbung bald einem breiten, oben flachen, sich nach unten verjüngenden Höcker gleicht. Beide stehen nebeneinander. Zu Beginn der Blüteperiode ist der vegetative Sproß der Blüte gegenüber bevorzugt; er eilt stets im Wachstum voraus. Allmählich tritt ein Erstarken der Blüte auf. Von Spatha zu Spatha kann man die allmähliche Abnahme des Sproßwachstums im Verhältnis zum Blütenwachstum verfolgen. Aber in jeder Spatha läßt er sich nachweisen. Nur ein einziges Mal fand ich eine Spatha mit zwei Blüten und keinerlei Sproßspuren. Der Sproß legte hier an beiden Seiten Blüten an und verkümmerte dann. Andere Schlüsse darf man meines Erachtens aus dieser Abnormität nicht ziehen. Gegen Ende der Blütezeit ist wieder eine allmählich zunehmende, relative Bevorzugung des Sprosses zu beobachten. Aus dem Blütenvegetationspunkt geht nun die Einzelblüte hervor. Wie bei *E. canadensis*, so ist auch hier die zur Entwicklung kommende Einzelblüte der Rest eines cymösen Blütenstandes. Rudimente treten aber anscheinend nicht mehr auf. Die vorhin beschriebene mit zwei Blüten ausgestattete Spatha kann aber als zweiblütige Infloreszenz angesehen werden. Die weitere Entwicklung bietet nichts Neues. Auch hier findet normale centripetale Entstehung der Organe statt. Die Perigonblätter bilden sich nicht zuletzt, sondern nach den Kelchblättern; bleiben aber zunächst im Wachstum gehemmt. Deutliche Staminodien, wie sie bei *E. canadensis* vorkommen, fand ich nicht. Der einfächerige Fruchtknoten besitzt meist neun, parietal in drei Reihen stehende orthotrope Samenanlagen mit zwei Integumenten und drei epipetal stehende, gegabelte, papillenreiche Narben. Bei *E. canadensis* stehen die Narbenlappen bei Null oder sechs Staminodien episepal, bei drei Staminodien epipetal. Es ist also der Ausfall von drei Staubblattkreisen bei *E. crispa* anzunehmen. Daß die Narben trotz des Fehlens jeglicher Staminodien epipetal stehen, ist bemerkenswert. Die Spatha bleibt klein und wird bei Durchbruch der Blüte in zwei mediane Zipfel gespalten. Die Blütenröhre ist wie bei *E. canadensis* unverhältnismäßig lang (bis zu 40 cm) und mit zahlreichen Luftkammern versehen. Abweichend wäre also das Fehlen gut entwickelter Staminodien, die stets epipetale Stellung der Narben und der Entstehungsort. Da die Entstehung der Infloreszenz in ihren ersten Stadien keine Abweichungen von der Sproß-

entwicklung erkennen läßt, ist es wahrscheinlich, daß wir den ersten Höcker als Sproß aufzufassen haben. Der junge Sproßvegetationspunkt schreitet sofort nach Bildung der Vorblätter zur Blütenbildung. Das Deckblatt ist unterdrückt. Die stets seitliche Stellung der Blüte läßt die Deutung als Achselgebilde des medianen Vorblattes nicht zu. Der Sproß wächst dann normal weiter; er bildet in der Achsel des ersten Laubblattes einen Achselsproß. So treten hier im Gegensatz zu den anderen Arten die Blüten nur an Seitensprossen auf. Jeder Seitensproß erzeugt aber nur einmal eine Blüte. Es besteht nun jedoch die Möglichkeit, dem Vorkommen von vegetativem Sproß und Sexualsproß nebeneinander innerhalb der Spatha eine andere Deutung zu geben. Zunächst könnte der allerdings bei Phanerogamen seltene Fall der Dichotomie vorliegen. Oder man könnte die Infloreszenz als primäres Gebilde betrachten, an dem sekundär in der Achsel eines Vorblattes ein verschobener Sproß entstände. Um hier eine Entscheidung herbeizuführen, ist es erforderlich, sich nach analogen Fällen bei verwandten Pflanzen umzusehen. — (Vgl. auch Fig. 3, Abb. 1—5.)

Bei *Hydrilla* fand ich in der Achsel des Blütendeckblattes meist einen vegetativen Sproß, der jedoch außerhalb der Spatha steht. Er ist als Beisproß zu bezeichnen. Bei *Vallisneria* entwickelt sich aus einem gemeinsamen Höcker ein ganzer Komplex von Achselprodukten. Bei den männlichen Infloreszenzen stehen meist drei Blütensprosse und ein Laubsproß, selten vier Blütensprosse zusammen. Bei den weiblichen Blütenständen liegen die Verhältnisse ähnlich. Die Auffassung von Rohrbach, daß die Infloreszenzen aus dem vegetativen Sproß ihren Ursprung nehmen, scheint mir mit den Tatsachen nicht übereinzustimmen. Die Annahme Müllers, daß die Entstehung aller Achselsprosse aus einem gemeinsamen Podium vor sich geht, steht meines Erachtens mit den entwicklungsgeschichtlichen Befunden nicht in vollem Einklang. Aus einem intercalaren Vegetationspunkt, einer meristematischen Basalzzone eines Blütensprosses entspringen Beisprosse, die in der überwiegenden Mehrzahl Sexualcharakter besitzen. Da aber auch hier Infloreszenzen und Sproß nicht gemeinsam von Vorblättern umhüllt sind, ist es unmöglich, hierin einen Parallellfall zu erblicken. Bei der Untersuchung von *Vallisneria* stellte ich auch fest — das sei nebenbei erwähnt —, daß die Blüten der männlichen Infloreszenz (Müller traf stets Stadien, an denen alle Blüten bereits angelegt waren) in absteigender Reihenfolge angelegt werden — eine Beobachtung, die mit der Goebels bei der nahe verwandten *Lagorosiphon alternifolium* übereinstimmt. Bei *Hydrocharis morsus ranae* stehen innerhalb der Spatha

meist drei Blüten. Nach Raunkaer entwickelt sich manchmal in den Achseln der Spathablätter ein Sproß. Auch hier liegen die Verhältnisse anders. Daß nur unregelmäßige Auftreten dieses vegetativen Sprosses kann mit dem regelmäßigen Vorkommen bei *E. crispa* wohl kaum verglichen werden. So bezweifle ich, daß entwicklungsgeschichtliche Analogien bestehen. Bei *Najas* schließlich bildet sich aus einem Höcker eine Blüte und ein Sproß. Magnus lehnt die Deutung als nebeneinander stehende Beiknospen ab; seine Auffassung geht aus dem folgenden Zitat klar hervor: „Die Blüte entspricht dem ersten Blatte des Zweiges mit seinem Achselprodukt, dem Schuppenblatt mit seinem Zweige am Sprosse aus dem dritten Laubblatt der Keimpflanze“. Ich suchte nun durch entwicklungsgeschichtliche Untersuchungen zu entscheiden, ob eine Teilung des indifferenten Achselproduktes in Laubsproß und Blütensproß eintritt oder ob die Blüte bzw. der Sproß als primär zu bezeichnen ist. Es ist meines Erachtens auch notwendig, die morphologische Deutung der einfachen, 2—4 zipfeligen Blütenhülle bei dieser Frage mit in Betracht zu ziehen. Cosson et Germain sehen die Hülle als einen Kreis verwachsener Blätter an; Magnus deutet sie als einblättrige Hülle. Ich betrachte sie als Homologon der Monocotylenspatha. Das gemeinsame Podium von Magnus ist nach meiner Auffassung eine junge Blüte. Der Sproß, der außerhalb der Spatha steht, ist ein aus einer intercalaren Wachstumszone hervorgehender Beisproß. Die von Magnus angenommene Dichotomie lehne ich ab. — Daß auch in den Infloreszenzen von *Limnanthemum indicum* und *cristatum*, wie von *Limncharis* und *Alisma natans* Knospenbildung vorkommt, ist ja bekannt.

Alle besprochenen Fälle, die bei oberflächlicher Betrachtung Ähnlichkeit mit *E. crispa* haben, weichen doch in wesentlichen Punkten ab, so daß ein Vergleich nicht möglich ist. Die von Rohrbach angeführten Beispiele für Knospenbildung durch Teilung des Vegetationskegels lassen sich sämtlich auf seitliche Sprossung zurückführen. Nehmen wir nun bei *E. crispa* die Teilung in einen vegetativen und einen reproduktiven Sproß an, so spricht zwar das Fehlen des Infloreszenzdeckblattes für, der anormale — denn dann vorblattlose — Sproß gegen diese Annahme. Daß der Sproß in einer ganzen vegetativen Periode stets mit zu einer Spatha verwachsenen Vorblättern auftritt und in seinem ersten Laubblatt einen Achselsproß führt, zwingt dazu, eine Dichotomie abzulehnen. Die andere Auffassung, daß, wie bei *Najas*, der Sproß als Blütensproß zu deuten ist, der Laubsproß intercalär entsteht, läßt sich ebenfalls nicht vertreten. Das Vorkommen beider innerhalb der Spatha spricht weniger gegen diese Ansicht als

das Fehlen der Vorblätter an dem Beisproß. Die Deutung des Laubsprosses als Achselsproß eines Vorblattes ist einerseits des Vorblattmangels, andererseits der Stellung wegen zu verwerfen. Die Blüte als Achselprodukt aufzufassen, ist durch die Stellung erschwert. Man müßte eine seitliche Verschiebung annehmen. So stimmt die von mir eingangs gegebene Wertung der Blüte als acrogenes, deckblattloses Gebilde am besten mit den Befunden überein. Das Achselgebilde ist ein Seitensproß, der nach Anlegung der Vorblätter eine einzige Blüte erzeugt. Der Hauptsproß ist stets steril. Daß also die Blüte in unmittelbarer Nähe des Vegetationspunktes entsteht, stimmt mit den anderen Elodeaarten überein. Die Zeit der Entstehung und der Ort weichen ab. Die Sterilität der Hauptachse, die beschränkte Fertilität der Seitenachsen ist für *E. crispa* charakteristisch.

IV. Zusammenfassung.

Überblicken wir die Ergebnisse, so kommen wir zu dem Resultat, daß *E. densa* trotz des Fehlens der Randfasern, trotz seiner Sekretzellen, seiner mehrblütigen Infloreszenzen, seines allerdings sehr selten auftretenden rudimentären 4. Staubblattkreises *E. canadensis* nahe verwandt ist und mit Recht zu derselben Gattung gerechnet werden kann. Wenn Solereder der großen, *Ranunculus aquatilis* ähnlichen Blüten und der medianen Stellung der Vorblätter an den Seitensprossen wegen die systematische Stellung als unsicher ansieht, so kann ich mich dem nicht anschließen. Die Übereinstimmung in der Blütenentwicklung, die in einer sonst nirgends auftretenden, ganz charakteristischen Weise erfolgt, ist für die Verwandtschaft meines Erachtens ausschlaggebend. Die Abweichungen scheinen nur minder wichtige Merkmale zu betreffen — es ist zwar die Frage der Merkmalswertung eine noch sehr ungewisse und strittige. Dagegen erscheint mir für *E. crispa* schon eher eine Änderung der systematischen Stellung notwendig. Das Vorkommen von *E. crispa* in Südafrika läßt auf einen anderen Gattungstypus schließen. Allerdings muß man berücksichtigen, daß einerseits Afrika und Amerika pflanzengeographisch ungenügend durchforscht sind, andererseits ähnliche Fälle bekannt sind, wo eine enge verwandtschaftliche Beziehung nicht zweifelhaft sein kann. Die stärkere Gefäßausbildung und das Fehlen deutlicher Staminodien kommen weniger entscheidend in Betracht. Die anatomische Struktur der Blattspitze, das Vorkommen einer Spatha an den vegetativen Sprossen und ganz besonders die Stellung der Blüten sind gegen die Einreihung in die Gattung *Elodea*. Jedoch spricht die Blütenform dafür, daß dieser neue

Gattungstypus *Elodea* sehr nahe stehen muß. Man könnte allerdings bei dieser Röhrenblüte an konvergente Anpassung denken. Die erwähnten Gründe lassen es, obwohl die Untersuchung infolge des Fehlens der männlichen Pflanzen nicht als abgeschlossen gelten kann, berechtigt erscheinen, *Elodea crispa* als einen eigenen, neben *Elodea* zu stellenden Gattungstypus aufzufassen. In Hinsicht auf die Zwillingsbildung innerhalb der Spatha während der Blütezeit schlage ich *Helodidymia* als neuen Gattungsnamen vor.

C. Die Wasserbewegung der Hydrophyten mit besonderer Berücksichtigung der Hydropoten.

Einleitung.

Perrot beschrieb als erster die bei Wasser- und Sumpfpflanzen häufig auftretenden charakteristischen Zellgruppen. Auf der Unterseite der Schwimmblätter von *Limnanthemum*- und *Villarsia*-arten beobachtete er flach muldenförmig vertiefte, epidermale Zellverbände, denen er auf Grund ihres Chlorophyllgehaltes und der anatomischen Struktur die Aufgabe zuschrieb, das bis an die Unterseite durchdringende Licht aufzufangen und zur Assimilation sowie zur Erwärmung zu verwenden. Dieser Deutung kann wohl nur noch historischer Wert beigemessen werden. Sie zu widerlegen, halte ich, angesichts der Tatsache, daß diese Zellgruppen bei den meisten Pflanzen leicht hervorgewölbt sind — auch bei einigen Arten der von Perrot untersuchten Gattungen — für überflüssig. Aber selbst nach dieser ersten Mitteilung vergingen noch 7 Jahre, bis die weite Verbreitung dieser Organe, die besonders an älteren Blättern und Blattstielen durch ihre Färbung auffallen, erkannt wurde. 1914 wies Mayr dann die Perrot-schen Zellen bei einer großen Anzahl von Wasser- und Sumpfpflanzen nach. Genaue Untersuchungen der anatomischen Struktur und der chemischen Beschaffenheit dieser Zellgruppen sowie eine Menge von Reaktionen der veränderten Epidermis sind in dieser Arbeit mitgeteilt. Da die durch die eingelagerte Substanz veränderten Wände leicht Lösungen diffundieren lassen, kam Mayr zu der Ansicht, daß diese Organe zur Aufnahme von Wasser und den darin gelösten Nährsalzen bestimmt seien. Die durch physiologisch-anatomische Erwägungen gestützte, durch einige Versuche erhärtete Meinung veranlaßte Mayr, diesen Organen die Bezeichnung Hydropoten zu geben. Mayr unterscheidet lange Hydropoten, schmale Reihen von metamorphosierten Epidermiszellen, die am Stiel oder an der Unterseite der Schwimm-

blätter meist in Abhängigkeit von der Nervatur vorkommen, und kurze Hydropoten, isodiametrische Zellgruppen ohne jede Beziehung zu den Nerven. Bei meinen Erörterungen und Versuchen habe ich eine Reihe von charakteristischen Wasserpflanzen ausgewählt, deren anatomische Struktur kurz geschildert sei. Von den submersen Formen sind *Myriophyllum spicatum*, *Ranunculus aquatilis* und *fluitans* dadurch ausgezeichnet, daß ihre ganze Oberfläche — mit verschwindenden Ausnahmen — aus Hydropotenzellen besteht. Diese Arten besitzen außerdem an der Spitze eine durch Abfall eines Anhängsels entstehende Apicalöffnung. Bei den *Ranunculus*-arten entsteht dieser Porus erst an völlig ausgewachsenen Blättern, manchmal erst kurz vor dem Absterben des Blattes. Im Gegensatz dazu stehen andere *Myriophyllum*-arten, alle *Hydrocharitaceen*, die keine Hydropoten und nur zum Teil Apicalöffnungen besitzen. Von den Pflanzen mit Schwimmblättern ist besonders *Potamogeton natans*, dessen Blattunterseite in allen Zellen Einlagerung von Imprägnierungssubstanz aufweist, berücksichtigt worden. *Potamogeton natans* besitzt außerdem noch eine Scheitelöffnung. Die schwimmblattbildenden *Aponogeton*-arten und *Limnanthemum*-arten führen an ihren submersen Teilen reichlich Hydropoten; sie besitzen auch Apicalöffnungen bzw. Hydathoden. Bei *Nelumbium speciosum* kommen Hydropoten auf der Unterseite der Schwimmblätter vor. Seltsamerweise ist dieser Jugendblätter wie überhaupt der Heterophyllie dieser Pflanze weder von Lotsy in seiner Entwicklungsgeschichte noch von Wiegand-Dennert in der monographischen Studie Erwähnung getan. Goebel und Caspary führen sie jedoch an. Eine große Anzahl von runden, in der Mitte sehr großen, zum Rand hin allmählich immer kleiner werdenden Hydropoten zeichnet die Jugendblätter aus. Bei der Untersuchung stellte ich auch fest, daß sowohl die Schwimmblätter als auch die Luftblätter auf ihrer Unterseite Stomata haben; die Luftblätter eine etwas größere Anzahl. Die überall in der Literatur zu findende Erwähnung des Fehlens der Spaltöffnungen auf der Blattunterseite der *Nelumbium*-blätter ist somit als schönes, viel nacherzähltes Märchen charakterisiert. Im Gegensatz dazu stehen die *Nymphaeaceen*, hydropotenfreie Pflanzen, deren dünne Epidermis gleichmäßig befähigt ist, Wasser passieren zu lassen.

Es fragt sich nun: Sind wirklich die Hydropoten wasseraufnehmende Organe? Man könnte doch auch die entgegengesetzte Ansicht vertreten und diese Zellgruppen mit ihren veränderten Wänden nicht als Wassertrinker, sondern als den Hydathoden verwandte Organe auffassen. A priori können sie sowohl dem Absorptionssystem wie auch dem Sekretions-

system zugerechnet werden. Die Behandlung dieser Frage schien nur in einem größeren Rahmen fruchtbar zu sein. Der ganze Fragenkomplex der Wasserversorgung mußte einer genaueren Betrachtung unterworfen werden, bevor die funktionelle Bedeutung dieser den Hydrophyten eigentümlichen epidermalen Organe einigermaßen klar hervortreten konnte. Eine eingehende Untersuchung und experimentelle Prüfung des Wasserstromes der Hydrophyten mußte unter Zugrundelegung der bestehenden Anschauungen vorgenommen werden, um eine Entscheidung in der Frage „Hydropoten oder Hydathoden“ treffen zu können. Erst wenn Klarheit über die Wasserbewegung, ihre Bahnen und Wege besteht, ist es möglich diese Organe als aufnehmende oder abgebende zu deuten.

I. Vergleichende Untersuchungen.

Ich will zunächst die submersen Formen ins Auge fassen. Die Tatsache, daß die Leitungsbahnen der Wasserpflanzen eine weitgehende Reduktion erfahren haben, die Wurzeln verhältnismäßig gering entwickelt sind, die Blattoberfläche hingegen von äußerst zarter Beschaffenheit ist und eine gewaltige Vergrößerung aufweist, ließen die allgemeine Vorstellung entstehen, daß diese Pflanzen ihren Nährsalzbedarf mit den Assimilationsorganen aus dem umgebenden Medium aufnehmen und einen den Landpflanzen analogen Wasserstrom völlig vermissen lassen. Erst von Unger, Sauvageau, Wieler, Pond und Snell wurde durch experimentelle Untersuchungen der Nachweis erbracht, daß die Wurzeln der Wasserpflanzen nicht allein als Haftorgane angesprochen werden können, daß die Wasserpflanzen höchstwahrscheinlich einen aufsteigenden Wasserstrom wie die Landpflanzen besitzen. Liegen nun wirklich die anatomischen Verhältnisse so, daß alle Forscher, die auf Grund des inneren Baues urteilten — ich nenne nur Sachs, Frank, Schenck, Ludwig — zu der Überzeugung kommen mußten, daß bei den Wasserpflanzen die Nährstoffaufnahme allein durch die Blätter erfolge. Daß die Epidermis dünnwandig ist, die Cuticula sehr schwach entwickelt ist, kann doch zunächst nur als ein Zeichen für die Durchlässigkeit gelten. Über die Richtung des Wassers, ob ein Einströmen oder ein Ausströmen oder schließlich beides zugleich stattfindet, gibt die Anatomie keinen Aufschluß. Die Rückbildung der Leitungsbahnen ist auch kein Beweis gegen einen aufsteigenden Wasserstrom; denn es besteht die Möglichkeit, daß die Beteiligung der Zellen des Stammes oder Stieles eine ausschlaggebende Rolle spielt, daß infolge des Fehlens der durch die Transpiration gewonnenen Kraft die aktive Mitwirkung der Zellen

beim Wassertransport zur Notwendigkeit wird. Daß damit eine durch Correlation bedingte Abnahme der Gefäßbildung in der Phylogenie eintrat, leuchtet ein. Die Behauptung Ludwigs, daß den untergetauchten Pflanzen Spaltöffnungen und Wurzelhaare fehlen, ist längst ad absurdum geführt. Den Spaltöffnungen kommt aber sicherlich unter Wasser keine Bedeutung zu — ausgenommen sie werden in Wasserspalten umgewandelt. Die Wurzel Ausbildung hat bis jetzt noch nicht die gebührende Beachtung gefunden. Bei allen Pflanzen ist anzunehmen, daß eine gegenseitige Beeinflussung zwischen Sproß und Wurzel existiert, eine dauernde gegenseitige Abhängigkeit besteht. Dieses Verhältnis zwischen Sproß und Wurzel wird unter normalen Bedingungen für jede Art konstant sein, ja für Pflanzen, die unter dem gleichen Einfluß derselben wesentlichen Faktoren stehen, annähernd dasselbe sein. So müßte dieses Verhältnis — sowohl Gewichtsverhältnis wie Flächenverhältnis — der Hydrophyten verglichen mit dem der Landpflanzen einen Aufschluß über die Möglichkeit eines Wasserstromes geben. Ich habe einmal für eine Reihe von Pflanzen die Gewichtsquotienten — Verhältnis des Sproßgewichtes zum Wurzelgewicht — bestimmt. Ende Oktober wurden Freilandpflanzen, — je 10 Exemplare von jeder Art — die in der biologischen Abteilung des Münchener Botanischen Garten gewachsen waren, sorgfältig aus der Erde gegraben und gewaschen. Die Summe der Frischgewichte der Sprosse dividiert durch die Summe der Frischgewichte der Wurzeln ergab:

Versuchspflanze	Gewichtsquotient	Versuchspflanze	Gewichtsquotient
<i>Ceratophyllum demersum</i> .	∞	<i>Hydrilla verticillata</i> . . .	6
<i>Potamogeton lucens</i> . . .	40	<i>Ranunculus fluitans</i> . . .	4
<i>Elodea crispa</i>	37	<i>Ranunculus aquatilis</i> . . .	4
<i>Potamogeton natans</i> . . .	21	<i>Myriophyllum</i> br. Landform	3
<i>Myriophyllum brasiliense</i> .	11	Einige krautige Leguminosen	3
<i>Myriophyllum spicatum</i> .	7,5	<i>Eichhornia crassipes</i> . . .	1,5

Die gewonnenen Zahlen zeigen, daß das Verhältnis sowohl bei den submersen wie bei den schwimblattbildenden Pflanzen im wesentlichen von dem der Landpflanzen abweicht, die Wurzeln in geringerer Menge vorhanden sind. Beachten wir weiter die anatomische Struktur, daß nämlich die Oberhaut von *Elodea crispa* und *Potamogeton lucens* dünn ist und keine Einlagerung von Hydropotensubstanz besitzt, *Ranunculus fluitans*, *aquatilis* und *Myriophyllum spicatum* dagegen, die einen bedeutend kleineren, dem Normalwert drei sich nähernden

Quotienten haben, ganz aus Hydropotenzellen bestehen, so liegt die Vermutung nahe, daß diese metamorphosierten Zellwände die Ausflußstellen des durch die reichlich vorhandenen Wurzeln aufgenommenen Wassers darstellen. Allerdings verfügen diese Pflanzen auch über Scheitelöffnungen. Daß der Gewichtsquotient von *Hydrilla*, einer Pflanze ohne Hydropoten, ebenfalls auf einen aufsteigenden Strom hinweist, läßt erkennen, daß die Wasserpflanzen auch ohne besondere Organe durch die dünne Epidermis das Wasser abgeben können. Es gibt eben unendlich viele Lösungen, unendlich viele Möglichkeiten. Die Wasserbewegung wird aber *ceteris paribus* um so lebhafter sein, je mehr besondere wasserausscheidende Organe entwickelt sind, je größer die Flächen sind, durch die Wasser leicht zu diffundieren vermag. Die verhältnismäßig hohen Werte von *Potamogeton lucens* und *Elodea crista* berechtigen aber nicht zu dem Schluß, daß hier die Versorgung mit Nährsalzen allein durch die Blätter bewerkstelligt wird, die Wurzeln funktionslos geworden sind, lassen es jedoch wahrscheinlich erscheinen, daß die Blätter an der Nährstoffaufnahme mitbeteiligt sind. Ob vielleicht hier nur eine Alterserscheinung vorliegt und in jüngeren Stadien ein kleinerer Quotient vorhanden ist, müssen weitere Untersuchungen zeigen. Die Schwimmpflanze *Eichhornia*, die aus dem nährstoffarmen Medium allein ihre Salze entnimmt, läßt ein Verhältnis kleiner als das der Landpflanzen erkennen. Die Resultate können natürlich nur als vorläufige gelten. Um genaue Ergebnisse zu erhalten, müßten alle zu den Bestimmungen gewählten Pflanzen unter den für die Gesamtentwicklung günstigsten Bedingungen gewachsen sein. Das ökologische Optimum darf durch keine äußeren Faktoren gestört sein. Weiterhin müßte — abgesehen davon, daß die Bestimmungen in viel größerem Umfange gemacht werden müßten — mit dem Trockengewicht operiert und schließlich auch das Gewicht der Aschenbestandteile berücksichtigt werden. In Ergänzung wäre dann die Bestimmung des Flächenquotienten notwendig. Daß hierbei gewisse Fehlerquellen beachtet werden müssen, ist selbstverständlich. Eine genaue Berechnung der abgabe- bzw. aufnahmefähigen Flächen unter Berücksichtigung der Leistungsfähigkeit würde den korrigierten Flächenquotienten ergeben. Da ich die Berechnung erst bei einigen Pflanzen durchgeführt habe, sehe ich vorläufig von der Publizierung ab. Die endgültige Feststellung dieser Quotienten, die genaue Größenbestimmung des aktiven, d. h. an der Wasseraufnahme beteiligten Wurzelsystems, und des aktiven, d. h. an der Wasserabgabe beteiligten Sproßsystems, würde für die angeschnittene Frage von Wert sein. Aber noch eine ganze Reihe von Fragen ließen sich hier anschließen. Sind die haar-

losen Wurzelpartien bei Wasserpflanzen in gewissem Maße zur Endosmose geeignet? Ferner wäre eine vergleichende Untersuchung der Dichte der Wurzelhaare und der Länge dieser Zonen nicht unwesentlich.

Hat der Wert des Gewichtsquotienten bei den submersen Formen *Ranunculus aquatilis* und *fluitans* gezeigt, daß die Hydropotenzellen wahrscheinlich als wasserausscheidende Zellen zu deuten sind, so kann der Wert von *Potamogeton natans* nicht als ein dafür sprechender Beweis erachtet werden. A priori können bei den Schwimmblattformen ja folgende Verhältnisse bestehen: 1. Der normale Wasserstrom, Aufnahme durch die Wurzel, Abgabe durch die Blätter. 2. Aufnahme durch die Wurzel und alle submersen Teile und Abgabe der an der Luft befindlichen Flächen. 3. Funktionslosigkeit der Wurzeln, Aufnahme durch die submersen und Abgabe durch die an die Atmosphäre grenzenden Flächen. Bei *Potamogeton natans*, deren Blattunterseite ganz aus Hydropotensubstanz besteht, ist die Wurzel anscheinend nicht imstande, die Transpirationsmenge der Blattoberseite allein zu liefern. Die Pflanze nimmt, wenigstens in älteren Stadien der Entwicklung, mit der Blattunterseite und den Blattstielen Wasser auf. Aus später zu erwähnenden Versuchen geht jedoch hervor, daß die junge Pflanze sich anders verhält, daß dort die Hydropoten normal abscheidende Organe sind. Als Gewichtsquotient an jüngeren Pflanzen stellte ich 10 fest. Schenck, der fand, daß die Reduktion der Gefäße bei Schwimmblattformen der bei submersen Formen analog ist, nimmt an, daß die untergetauchten Flächen die Nährstoffe aufnehmen. Die Frage ist nun dadurch kompliziert, daß verschiedene Organe, die in Beziehung zur Wasserbewegung stehen, bei derselben Pflanze vorhanden sein können. So treten z. B. Apicalöffnungen und Hydropoten zusammen auf, oder Hydropoten und Hydathoden. Wenn man auch der Ansicht sein kann, daß, ist einmal die Blattunterseite durch Hydathoden oder Apicalöffnungen als wasserabgebende Fläche gekennzeichnet, schwerlich andere Teile zur Aufnahme bestimmt sind, so muß die Entscheidung dieser Frage doch dem Experiment überlassen bleiben. Immerhin ist ein Nebeneinandervorkommen von Organen entgegengesetzter Funktion möglich; es würde die Frage zu einer äußerst komplizierten, ja vielleicht experimentell unlösbaren machen.

Ein weiterer Einblick in die Funktion der Hydropoten konnte durch einen anatomischen Vergleich von Wasserformen und Landformen gewonnen werden. Pflanzen von *Limnanthemum nymphaeoides* wurden auf Land kultiviert; von den sich entwickelnden Blättern wurden die Unterseiten auf Spaltöffnungen und Hydropoten untersucht. Die Zahlen

sind auf dieselbe Fläche bezogen; sie sind das Mittel aus je 25 Zählungen. Die Schnitte wurden an entsprechenden Teilen (Mitte des Blattes) ausgeführt. Die Größe der H. ist durch die Anzahl der den Durchmesser bildenden Zellen ausgedrückt.

Limn. nymph.	Hydropoten		Zahl der Spaltöffnungen	Blattgröße
	Größe	Zahl		
Schwimblatt	11	15	—	8 cm
1. Landblatt	11	15	—	6 "
2. "	11	12	12	4 "
3. "	10	9	24	3 "
4. "	10	8	32	2,8 "
5. "	8	7	37	2,8 "
6. "	6	6	40	2,7 "
10. "	4	6	60	2,7 "
12. "	3	5	100	2,7 "

Der Übergang zum Landleben läßt schon beim zweiten Landblatt, bei dem die Hydropoten zwar anatomisch noch ziemlich weit entwickelt sind, aber eigentlich schon, da die Einlagerung der Imprägnierungssubstanz nicht erfolgt, ein gänzlich Ausschalten dieser Organe vorliegt, den Ersatz der Hydropoten durch Spaltöffnungen deutlich erkennen. Eine ständige Zunahme der Stomata und eine progressive anatomische Rückbildung der Perrotschen Zellen gehen Hand in Hand. Daß gleichzeitig die Wurzelbildung zunimmt — denn das müßte ja eintreten, wenn wasseraufnehmende Organe plötzlich durch wasserabgebende ersetzt würden — konnte ich nicht konstatieren. Es liegt der Schluß nahe, daß Spaltöffnungen und Hydropoten Organe gleicher Funktion sind. Man könnte den Einwand erheben, die Pflanze verringere beim Übergang zum Landleben die transpirierende Fläche und könne deshalb auch ohne sofortige Vermehrung der Wurzeln einen Funktionswechsel der Blattunterseite vornehmen. Angenommen, die Blattunterseite nimmt Wasser auf, so ist die Leistungsfähigkeit der Wurzeln nur ganz gering einzuschätzen, da die vielen am Blattstiel wie an der Blattunterseite vorhandenen Hydropoten leicht die von der Oberseite transpirierte Wassermenge ersetzen können. Der bei Landkultur eintretende Funktionswechsel müßte dann, selbst bei Berücksichtigung der Spreitenreduktion, erhebliche Störungen zur Folge haben. Daß diese Erscheinung der Reduzierung der Hydropoten und der Vermehrung der Spaltöffnungen bei Landkultur eine allgemeine ist, habe ich durch eine große Anzahl von Untersuchungen festgestellt. Erwähnt seien nur *Myriophyllum spicatum*, *Ranunculus aquatilis*, die Hydropotenpflanzen par excellence,

die auf Sand Sprosse ohne Hydropotensubstanz mit vielen Spaltöffnungen bilden. *Potamogeton natans* lagert bei Landkultur keine Hydropotensubstanz in die Blattunterseite ein, vermehrt dagegen, wenn auch verhältnismäßig gering, die Spaltöffnungen. So lassen sich an Landblättern bis zur Basis hin zerstreut Stomata auf der Unterseite feststellen. Die Jugendblätter dieser Pflanze, die fast spaltöffnungslos, dagegen völlig mit einer aus Hydropotenzellen bestehenden Epidermis bedeckt sind, werden auf dem Land reich an Spaltöffnungen und lassen jede Imprägnierung der Zellwände vermissen. Meist schon nach dem ersten Jugendblatt treten dann kurzgestielte Spreitenblätter auf, die eine große Anzahl Stomata auf der Unterseite führen. — (Vgl. auch Fig. 3, Abb. 11—14.)

Umgekehrt läßt sich bei Sumpfpflanzen eine Vermehrung der Hydropoten in Wasserkultur herbeiführen. Die Tabelle von *Limnathemum geminatum* und *lacunosum*, Pflanzen mit Luftblättern, sowie von *L. Humboldtianum* mit Schwimmblättern zeigt, daß bei Berührung mit Wasser eine Abnahme der Spaltöffnungen und eine Zunahme der Hydropoten eintritt. Spaltöffnungen und Hydropoten stehen im umgekehrten Verhältnis zueinander. Vermehrung der einen Organe bedingt Abnahme der anderen. Wie hoch diese indirekte Beweisführung bei den äußerst verwickelten Lebensvorgängen bewertet werden kann, sei dahingestellt.

Versuchspflanze	Bedingung	Blattart	Hydropoten		Zahl der Spaltöffnungen	Blattgröße
			Größe	Zahl		
<i>Limn. geminatum</i>	Landkultur	Luftblatt	9	1	50	4 cm
" "	Wasserkultur	Subm. Blatt	10	2	30	3 "
" <i>lacunosum</i>	Landkultur	Luftblatt	9	1	60	4 "
" "	Wasserkultur	Subm. Blatt	11	2	37	3 "
" <i>Humboldtianum</i>	Landkultur	Luftblatt	5	3	48	5 "
" "	Seichtwasserkultur	Luftblatt	9	4	12	5 "
" "	Tiefwasserkultur	Schwimmblatt	15	5	—	6 "

Bei der Feststellung dieser Zahlen wurde wie bei der ersten Tabelle verfahren. Aus den Daten ist der Schluß auf funktionelle Übereinstimmung von Hydropoten und Spaltöffnungen gerechtfertigt. In Luft wird das Wasser in Dampfform durch die Stomata abgegeben, in Wasser in flüssiger Form durch die Zellgruppen mit metamorphosierter Zellwand. Bei Pflanzen ohne Hydropoten und verwandte Organe ist die ganze unter Wasser befindliche Oberfläche zur Wasserabgabe befähigt. Daß auch an hydropotenlosen Pflanzen bei Landkultur die Spaltöffnungen vermehrt werden, spricht nicht gegen diese Auffassung. Die dünne submerse Cuticula, die für Wasser besonders gut durchlässig

ist, wird auf dem Land stärker und besondere Organe der Wasserabgabe werden ausgebildet. Daß bei schwimmenden Pflanzen — *Eichhornia crassipes*, *Hydromystria* — sowohl auf der Blattoberseite als auch auf der Blattunterseite reichlich Stomata vorhanden sind, läßt auf eine große Geschwindigkeit des Wasserstromes schließen, die ja auch infolge der Nährstoffarmut des Wassers notwendig erscheint. Wurzeln später die Pflanzen im Boden, so tritt keine Reduktion, sondern sogar eine geringe Vermehrung der Spaltöffnungen ein — eine Erscheinung, die durch den Sauerstoffmangel im Sumpfboden seine Erklärung findet. Wenn auch diese anatomisch-physiologischen Betrachtungen eine den Landpflanzen analoge Wasserbewegung als möglich erscheinen lassen und eine sekretorische Tätigkeit der Perrot-Mayrschen Zellen als wahrscheinlich hinstellen, so muß die Entscheidung doch dem Experiment überantwortet werden.

II. Kulturversuche.

Durch Pond und Snell wurden die Beziehungen der Wasserpflanzen zum Substrat erkannt. Beide stellten die Abhängigkeit der im Boden wurzelnden Pflanzen von dem Nährstoffgehalt des Substrates fest. Für mich galt es einerseits unter Berücksichtigung der Hydropotenfrage diese Resultate für submerse Formen nachzuprüfen, andererseits zu untersuchen, ob diese Abhängigkeit auch für Schwimmblattformen besteht.

Je neun 5 cm lange Sproßspitzen von *Myriophyllum spicatum* und *Myr. prismatum* wurden in Glasaquarien teils in Erde und über Erde, teils in Sand und über Sand kultiviert. Die Aquarien wurden nebeneinander im Gewächshaus aufgestellt. Nach 4 Wochen wurde der Versuch abgebrochen. Die Versuchsergebnisse sind in der nebenstehenden Tabelle 1 zusammengestellt.

Wir sehen aus der Tabelle, daß die in Erde wurzelnden Pflanzen ein ausgiebigeres Wachstum besitzen. Die Hydropotenpflanze ist bedeutend stärker gewachsen als die Pflanze ohne Hydropoten. Es scheint, daß die mit Hydropoten ausgestatteten Pflanzen den anderen gegenüber im Vorteil sind. Die Wasserbewegung ist erleichtert und so ein schnelleres Wachstum ermöglicht. Aber es fällt auf, daß bei der Sandkultur von *M. spicatum* das Wurzelwachstum größer ist als bei der Erdekultur. Die *Myriophyllum*form ohne Hydropoten zeigt hingegen bei der Sandkultur neben der zu erwartenden Abnahme des Sproßwachstums auch eine Abnahme des Wurzelwachstums. Für dieses verschiedene Verhalten der Wurzeln muß wohl die Beschaffenheit der

Tabelle 1.

Versuchspflanze	Bedingung	Länge des Haupt- sprosses	Nebensprosse		Gesamt- länge des Sprosses	Wurzeln		Neben- wurzeln
			Zahl	Länge		Zahl	Gesamt- länge	
Myriophyllum spicatum (m. H.)	In Erde wurzelnd	30	3	25		20	160	Zahlreich
		33	10	45		20	200	
		32	6	28		18	180	
		29	4	25		21	200	
		33	7	65		19	220	
		35	8	60	282	8	130	
		28	2	15	393	6	90	
		33	3	18		20	200	
		29	2	22		12	180	
M. sp.	I. E. w.	282	45	303	585	144	1 560	Zahlreich
Myriophyllum spicatum (m. H.)	In Sand wurzelnd	25	2	12		25	375	Zahlreich
		25	6	17		30	450	
		16	1	7		19	300	
		17	1	5		15	200	
		26	3	18		26	320	
		16	3	16	170	25	350	
		20	2	9	90	27	400	
		13	3	6		20	320	
		12	—	—		10	150	
M. sp.	I. S. w.	170	21	90	260	197	2 865	Zahlreich
Myriophyllum prismatum (o. H.)	In Erde wurzelnd	12	3	8		10	40	Wenig
		8	1	8		4	20	
		12	4	10		15	60	
		8	3	8		8	40	
		12	3	10		12	60	
		11	2	5		10	20	
		12	2	8	98	11	30	
		10	3	10	75	10	20	
		13	2	8		9	20	
M. pr.	I. E. w.	98	23	75	173	89	310	Wenig
Myriophyllum prismatum (o. H.)	In Sand wurzelnd	8	—	—		10	15	Fast keine
		9	—	—		4	12	
		11	1	6		4	12	
		8	—	—		5	18	
		9	—	—		6	25	
		9	—	—	84	6	20	
		10	1	7	21	5	15	
		9	3	8		4	5	
		11	—	—		3	6	
M. pr.	I. S. w.	84	5	21	105	47	129	Fast keine

Epidermis ausschlaggebend sein. Ist die Oberhaut in besonderem Maße für Wasser durchlässig, so findet zunächst eine reichliche Versorgung durch die Oberfläche statt, während das Wurzelwachstum längere Zeit sistiert. Auf Sand wird durch den Mangel an Nährsalzen, vielleicht ist das Fehlen eines einzelnen Elementes Veranlassung, eine Vergrößerung der aufnehmenden Flächen erforderlich; es tritt an dem Steckling sofort Wurzelbildung ein. Die hydropotenfreien Pflanzen schreiten infolge Erschwerung der Aufnahme durch die Oberfläche sofort zur Wurzelbildung auf Sand und auf Erde. Die Erklärung, die Erde biete der Wurzel von *M. spicatum* größere Widerstände, hat wohl wenig für sich. Gehen wir jetzt zu den über den Substraten kultivierten Pflanzen über. Da die Tabelle der Frischgewichte für die weitere Besprechung genügt, kann ich von Einzelheiten absehen. Die Pflanzen waren in umgestülpten Blumentöpfen verankert. Die Gewichte von je neun Versuchspflanzen, deren Sproßlänge zu Beginn 5 cm betrug, nach 4 Wochen sind in der Tabelle 2 niedergelegt.

Tabelle 2.

Versuchspflanze	Bedingung	Frischgewicht		Sproß- wachstum	Wurzel- wachstum
		Sproß	Wurzel		
<i>Myriophyllum spicatum</i> (m. H.)	In Erde	18,95 g	1,85 g	+	—
	In Sand	8,70 g	3,5 g	—	+
	Über Erde	10,4 g	3,06 g	+	+
	Über Sand	7,95 g	1,27 g	—	—
<i>Myriophyllum prismatum</i> (o. H.)	In Erde	4,6 g	0,175 g	+	+
	In Sand	3,65 g	0,06 g	—	—
	Über Erde	3,81 g	0,19 g	+	+
	Über Sand	3,54 g	0,13 g	—	—

Daß bei den Kulturen über dem Substrat das Wurzelwachstum intensiver ist, muß auf das geringen Widerstand bietende Medium zurückgeführt werden. Wasser begünstigt fast allgemein bei Wasserpflanzen das Wurzelwachstum. Das erleichterte Wurzelwachstum ist auch als Grund für das jetzt proportionale Verhalten von Sproß und Wurzel der Hydropotenpflanzen anzusehen. Über Erde ist wie bei

den hydropotenfreien Pflanzen die Zunahme des Sprosses und der Wurzeln größer als über Sand. Zu berücksichtigen ist auch, daß Stickstoffmangel auf das Wurzelwachstum anregend wirkt, wie durch Benecke bekannt geworden ist. In den Sandkulturen ist Stickstoffmangel vorhanden — ebenso, wenn auch in geringerem Maße, bei der Kultur über Erde. Wesentlich ist, daß die Tabelle deutlich die Wichtigkeit der Wurzel für das Gedeihen der Pflanze zeigt. Bei den Wasserpflanzen nimmt die Wurzel Nährsalze auf und scheidet Wasser durch die Blätter ab. Daß bei dem Wurzelwachstum der anderen Hydropotenpflanzen dieselben Eigentümlichkeiten auftreten, sei noch durch die folgenden in der Tabelle 3 aufgeführten Zahlen belegt.

Tabelle 3.

Versuchspflanze	Be- dingung	Länge des Haupt- sprosses	Nebensprosse		Wurzeln		Neben- wurzeln	Frischgewicht	
			Zahl	Länge	Zahl	Länge		Sproß	Wur- zel
Ranunculus aquatilis	In Erde wurzelnd	35			5	30	Wenig		
		27			4	25			
		19			5	25			
		28			4	30			
		26			4	25			
		18	1	18	2	10			
		27			3	20			
		13			2	15			
		12			2	10			
		205	1	18	31	190	Wenig	7,2 g	0,124 g
Ranunculus aquatilis	In Sand wurzelnd	25			14	140	Zahl- reich		
		20			5	50			
		17			8	80			
		14			10	110			
		16			10	100			
		15			15	120			
		13			10	170			
		18			10	80			
		21			14	160			
		159			96	1 010	Zahl- reich	5,81 g	0,799 g

Auch bei dieser Hydropotenpflanze ist die merkwürdige Erscheinung zu beobachten, daß im nährstoffarmen Medium verstärktes Wurzelwachstum erfolgt. Die Hydropoten dienen bei der Erdekultur zuerst als Organe der Nährsalzaufnahme; die Wurzelbildung setzt erst später ein. Bei den Sandpflanzen tritt wegen Mangel an Stoffen oder einem ganz

bestimmten Stoff sofort Wurzel Ausbildung ein. Denselben Gegensatz zwischen Hydropotenpflanzen und Nichthydropotenpflanzen ersieht man auch aus den Protokollen von Snell (Tabelle 4).

Tabelle 4.

Versuchspflanze	Erde		Sand	
	Sproßlänge	Wurzellänge	Sproßlänge	Wurzellänge
<i>Elodea canadensis</i>	485,5	601	228	410,5
<i>Ranunculus aquatilis</i> . . .	458	55,5	423	199

Im Gegensatz zu Snell war bei meinen Versuchen mit *Ranunculus fluitans* in der Sproßlänge der Sand- und Erdepflanzen ein deutlicher Unterschied wahrzunehmen. Ich halte die Auffassung Snells, daß bei *R. fl.* eine Nährstoffaufnahme durch die Wurzeln weniger erforderlich ist, für nicht ganz richtig. Da auch der Wert des Gewichtsquotienten für ausgiebige Wurzel saugung spricht, ist anzunehmen, daß zwar die Sprosse im allgemeinen für den Nährsalzbedarf nicht zu sorgen haben, daß aber im Laufe der ontogenetischen Entwicklung ein Funktionswechsel der Hydropoten vor sich gehen kann. — Auf eines möchte ich an dieser Stelle noch hinweisen. Es ist eine bekannte Tatsache, daß in stark fließendem Wasser die Wurzeln der Wasserpflanzen zahlreicher und länger sind — die Teleologen sagen: Zur erhöhten Festigung. Sie übersehen aber dabei, daß eine einfache Correlationserscheinung vorliegt. In fließendem Wasser verlängern sich die Sprosse. Die bestehenden Wechselbeziehungen bedingen auch eine Vermehrung der Wurzeln. Diese Erscheinung ist eine allgemeine; sie ist zugleich ein Beweis dafür, daß die Wurzeln der Wasserpflanzen nicht so nebensächlich sind, wie sie vielen vorkommen. Vermehrung des Sprosses erfordert vergrößerte Aufnahme fläche.

Bei Schwimmblattformen sind Kulturversuche, die darauf abzielen, festzustellen, ob die Wurzel eine Rolle bei der Wasserversorgung spielt, meines Wissens noch nicht angestellt worden. Es ist also experimentell noch nicht entschieden, ob das von der Blattoberseite verdunstete Wasser von der Wurzel oder von den Blättern oder von beiden geliefert wird. Die Versuche zeigten nun, daß das Gedeihen von den Nährsalzen des Bodens abhängig ist. Die in Erde kultivierten Pflanzen sind den in Sand kultivierten gegenüber im Wachstum bevorzugt. Daß die über Erde gehaltenen Versuchspflanzen nur ein etwas stärkeres Wachstum als die Sandpflanzen erkennen lassen, ist ein deutlicher Beweis für die

funktionelle Bedeutung der Wurzeln. Die Blätter, die ja bei den Kulturen „in Erde“ und „über Erde“ unter den gleichen Bedingungen sind, können mithin für die Aufnahme der Nährsalze nicht wesentlich in Betracht kommen. Sowohl *Potamogeton natans*, wie *Aponogeton Dinteri* und *distachyus*, wie schließlich auch die hydropotenfreien Pflanzen *Nuphar luteum* und *pumilum* verhalten sich vollkommen gleich — ein Zeichen, daß die submersen Teile der Schwimmpflanzen trotz anatomischer Verschiedenheit physiologisch gleich zu bewerten sind. Die Tabelle 5 gibt einige der Versuche wieder.

Tabelle 5.

Versuchspflanze	Bedingung	Wassertiefe	Entwickelte Blätter nach								
			10 Tagen			20 Tagen			30 Tagen		
			Art	Zahl	Größe	Art	Zahl	Größe	Art	Zahl	Größe
<i>Aponogeton distachyus</i> (jüngere Pflanze)	In Erde	20 cm	S.	2	3 cm	S.	6	5 cm	S.	10	10 cm
	Über „	20 „	u. S.	1	2 „	u. S.	3	1,5 „	u. S.	4	2 „
	In Sand	20 „	u. S.	1	1 „	u. S.	2	1 „	u. S.	3	1,5 „
	Über „	20 „	u. S.	1	1 „	u. S.	2	1 „	u. S.	3	1,5 „
<i>Aponogeton distachyus</i> (ältere Pflanze)	In Erde	20 cm	S.	4	12 cm	S.	8	13 cm	S.	13	12 cm
	Über „	20 „	S.	3	10 „	S.	4	9 „	S.	5	8 „
	In Sand	20 „	S.	2	9 „	S.	3	8 „	S.	4	7 „
	Über „	20 „	S.	2	10 „	S.	3	8 „	S.	4	7 „

S = Schwimmblatt, u. S. = untergetauchtes Schwimmblatt.

Weitere Versuche, bei denen Pflanzen mit und ohne Wurzeln kultiviert wurden, brachten dieselben Resultate. Stets bleibt die der Wurzeln beraubte Pflanze im Wachstum zurück und stellt schließlich die Bildung neuer Organe vollständig ein. Die submersen wie die schwimblattbildenden Formen verhalten sich gleich. Die Versuche wurden an *Aponogeton ulvaceus*, *distachyus* und *Dinteri*, *Myriophyllum spicatum*, *Cabomba*, *Elodea crista* und *Potamogeton natans* mit dem gleichen Ergebnis ausgeführt. Teils wurden die Wurzeln ständig entfernt, teils wurde die Knolle eingegipst. Als Beispiel sei aus den Protokollen das Verhalten von *Aponogeton ulvaceus*, *Dinteri* und *distachyus* angeführt. Vgl. die Tabellen 6 und 7.

Als Ergänzung hierzu können die Kulturen in Nährlösung dienen. Snell, der *Ranunculus fluitans* in Nährlösung kultivierte, kam zu dem Ergebnis, daß die Bedeutung der Wurzeln bei dieser Pflanze für die

Tabelle 6.

Versuchspflanze	Bedingungen		Wasser- tiefe	Nach 14 Tagen gebildete Blätter
Aponogeton Dinteri (drei junge Pflanzen)	Über Erde	Mit Wurzeln	20 cm	6 Schwimmblätter
	„ „	Ohne „	20 „	4 unterget. Schwimmbl.
Aponogeton distachyus (drei ältere Pflanzen)	Über Erde	Mit Wurzeln	20 cm	12 Schwimmblätter
	„ „	Ohne „	20 „	6 Schw. u. 1 unterg. Schw.

Tabelle 7.

Versuchspflanze	Bedingungen		Wasser- tiefe	Zuwachs nach 14 Tagen	Blatt- länge
Aponogeton ulvaceus (ältere Pflanze)	Über Erde	Mit Wurzel	20 cm	2 Infl., 4 Blätter	20 cm
	„ „	Ohne „	20 „	1 „ 2 „	17 „

Nährstoffaufnahme vollkommen zurücktritt. Ich kam bei meinen Versuchen zu der Ansicht, daß R. fl. normal die Wurzeln zur Aufnahme benutzt, daß aber in nährstoffreichem Wasser die permeable Oberhaut an der Versorgung beteiligt ist. Deutliche Abhängigkeit des Sproßwachstums vom Wurzelwachstum zeigten die Versuche mit Aponogeton ulvaceus. Pflanzen mit Wurzeln in Nährlösung wuchsen rascher als entwurzelte Pflanzen. Schon Snell hat durch Versuche, bei denen Wurzeln und Sprosse unter verschiedenen Bedingungen gehalten wurden, die Bedeutung der Wurzeln für die Stoffaufnahme wahrscheinlich gemacht. Die Versuchsreihen sind jedoch nicht ganz lückenlos. Ich unterwarf, wie aus der Tabelle 8 hervorgeht, die Pflanzen fünf Bedingungen. Sproß und Wurzel befanden sich getrennt in Erlenmayerkölbchen, die im feuchten Raum aufgestellt waren. Verwendet wurde 0,1‰ige Knop-

Tabelle 8.

Versuchspflanze	Bedingung		Sproßzuwachs
	Sproß	Wurzel	
Myriophyllum spicatum (je fünf Pflanzen)	Wasser	Knop	30
	Knop	Wasser	21
	Wasser	Wasser	17
	Knop	Erde	35
	Wasser	Erde	39

Die Nährlösung ist 0,1‰ Knop.

lösung. Daß das Wachstum des Sprosses durch die Umgebung der Wurzel bedingt ist, kann man ohne weiteres erkennen. Die Blätter vermögen nicht die Funktion der Wurzel ganz zu ersetzen. Nährstoffreiches Wasser beschleunigt nicht das Wachstum, sondern retardiert es.

Alle Kulturversuche lassen darauf schließen, daß die Wurzel nicht allein als Haftorgan angesehen werden kann, daß sie vielmehr für die Ernährung der Pflanze von wesentlicher Bedeutung ist. So müssen die Wasserpflanzen einen aufsteigenden Wasserstrom besitzen und die Blätter als wasserausscheidende Organe in Betracht kommen.

III. Versuche verschiedener Art.

Pflanzen von *Aponogeton distachyus*, *Limnanthemum nymph.*, *Nuphar luteum* und *Potamogeton natans* wurden in Aquarien kultiviert. Nachdem 14 Tage das Wachstum beobachtet worden war, wurden sämtliche submersen Teile mit Paraffin bestrichen. Die Blätter blieben turgeszent; die Pflanzen wuchsen, von einer ganz unwesentlichen Beeinträchtigung abgesehen, normal weiter. Angenommen, die Hydroptoten dienten zur Wasseraufnahme, die Wurzeln zur Befestigung im Boden, dann hätten sich Schädigungen der Pflanzen bemerkbar machen müssen; denn geht die Pflanze großer aufnehmender Flächen verlustig, so muß infolge der unverminderten Transpirationsmenge, die durch die Blattoberseite abgegeben wird, Wassermangel eintreten. Die Spaltöffnungen zeigten normales Verhalten. Daß die Paraffinschicht dicht abschloß, ging daraus hervor, daß Pflanzen, deren mit Paraffin bestrichenen Teile sich in Luft befanden, sich wie die im Wasser befindlichen verhielten. Müßten die Wurzeln nicht die Hauptarbeit bei der Wasserversorgung leisten, so hätten sie die in der Mittagszeit bei direkter Sonnenbestrahlung verdunstete Wassermenge nicht ersetzen können. Bei *Potamogeton natans* stellte ich die Versuche nur mit jüngeren Pflanzen an. Es ist möglich, daß bei älteren Exemplaren die Blattunterseite an der Wasserversorgung mitbeteiligt ist. Das Ergebnis dieser Versuchsreihe muß lauten: Bei den Schwimmblattformen hat in der Regel die Wurzel allein die Funktion der Wasseraufnahme; alle Teile des Sprosses geben Wasser ab. Bei den einen sind alle submersen Flächen befähigt, diese Funktion auszuführen, bei anderen ist eine Differenzierung der Epidermis eingetreten, so daß sich aktive und mehr oder minder passive Stellen unterscheiden lassen. Die Ausscheidungsorgane lassen sich durch folgenden Versuch demonstrieren. Auf den kürzeren Schenkel eines u-förmig gebogenen Rohres mit 1 cm lichter Weite wird ein Kautschukstopfen mit Bohrung, in die der Blattstiel der Versuchs-

pflanze eingepaßt ist, aufgesetzt. Die Schnittfläche des Blattstieles taucht in Wasser. Bei einem Überdruck von 30 cm Quecksilber ist bei *Aponogeton distachyus* und *Dinteri*, *Limnanthemum nymph.*, *Nelumbium* ein Hervorquellen aus den Hydropoten deutlich wahrnehmbar. Daß nicht etwa ein Zerreißen der Oberhaut eintritt, wurde durch mikroskopische Untersuchung festgestellt. Auch bei geringem Überdruck ist eine Wasserausscheidung auf der Blattunterseite zu bemerken, wenn der Versuch im feuchten Raum ausgeführt wird. Bei den *Aponogeton*-Arten war nie eine Ausscheidung durch die sogenannte Apicalöffnung zu beobachten. Bei *Limnanthemum* war sowohl durch die Hydathoden am Blattwand wie durch die Hydropoten auf der Blattfläche Wasser ausgepreßt worden. Wenn Mayr nur Wasserausscheidung durch die Hydathoden erzielte, so ist das auf die Anwendung zu geringen Druckes zurückzuführen.

Weitere Versuche wurden mit der Kobaltpapiermethode angestellt. Zur Feststellung von Wasserabgabe ist die besonders von Stahl ausgearbeitete Kobaltnmethode in Anwendung. Die Messungen, die in der Tabelle 9 zusammengestellt sind, stellen das Mittel aus

Tabelle 9.

Versuchspflanze	Standort	Blattart	Besondere anatomische Merkmale der Blattunterseite	Rotfärbung der Oberseite nach	Rotfärbung der Unterseite nach
<i>Potamogeton natans</i> . .	Wasser	Schwimblatt	Hydropoten	50'	40'
" " . .	Land	Landblatt	Spaltöffnungen	40'	100'
" <i>graminens</i> . .	"	"	"	60'	90'
<i>Aponogeton dist.</i> . .	Wasser	Schwimblatt	Hydropoten	100'	60'
" " . .	Land	Landblatt	Spaltöffnungen	60'	500'
<i>Limnanthemum trachyspermum</i>	Wasser	Schwimblatt	Hydrop., Hydath.	100'	60'
" <i>geminatum</i> . .	Land	Landblatt	Spaltöffn., "	360'	420'
" <i>Humboldianum</i>	Wasser	Schwimblatt	Hydrop., "	120'	60'
" "	Sumpf	Luftblatt	Spaltöffn., "	120'	90'
" "	Land	Landblatt	"	90'	500'
" <i>nymphaeoides</i> .	Wasser	Schwimblatt	Hydrop., "	120'	60'
" "	Land	Landblatt	Spaltöffnungen	60'	360'
<i>Aponogeton ulvaceus</i> . .	Wasser	Submerses Bl.	Hydropoten	15'	15'
" " . .	Land	Landblatt	Ohne Hydropoten	600'	600'
<i>Villaria reniformis</i> . .	"	"	Spaltöffnungen	60'	120'
<i>Hydrocleis nymph.</i> . .	Wasser	Schwimblatt	Ohne Hydrop. usw.	45'	40'
<i>Nuphar pumilum</i> . .	"	"	"	70'	70'
<i>Nelumbium spec.</i> . .	"	"	Hydropoten	120'	180'
" " . .	"	Luftblatt	Spaltöffnungen	120'	800'
" " . .	"	Junges, fast eingerolltes Blatt	Hydrop. noch nicht entw.	60'	800'

je 20 Bestimmungen dar, die unter annähernd gleichen Temperatur- und Beleuchtungsverhältnissen ausgeführt wurden. Die Zahlen beweisen, daß die Unterseite der Schwimmblätter unbeachtet ihrer anatomischen Differenzierung mehr Wasser abgibt als die Oberseite. Die entsprechenden Landkulturen verhalten sich umgekehrt; bei ihnen kommen die Hydropoten nicht zur Ausbildung, dagegen wird eine stärkere Cuticula angelegt. Die Menge der neu gebildeten Spaltöffnungen ist aber im Verhältnis zu der der Oberseite gering. Da das Blatt bei Landkultur kleiner wird, die Spaltöffnungen näher zusammenrücken, tritt hier die Rotfärbung der Oberseite schneller ein als beim Schwimmblatt. Die physiologische Tätigkeit der submersen Teile ist überall dieselbe, sei es, daß Hydropoten, Hydathoden oder Apicalöffnungen ausgebildet sind, sei es, daß jegliche Differenzierung mangelt. Es liegt der Schluß nahe, daß die in Luft befindlichen Flächen Wasser in Dampfform, die submersen dagegen in liquider Form abgeben. Es hieße jedoch, den Wert dieser Methode für diese Zwecke überschätzen, weitere Erörterungen anzustellen. Es ist nämlich zu berücksichtigen, daß die Blattunterseite der Schwimmblätter bei den Messungen sich in ungewöhnlicher Umgebung befindet. Der Einwand, daß bei diesen Versuchen nur von epidermoidaler Transpiration der schwach verdickten Blattunterseite und ihrer besonders durchlässigen Teile, nicht von aktiver Wasserausscheidung gesprochen werden könnte, ist immerhin in gewissem Maße berechtigt. Erwähnt sei noch, daß auch hier die Unwichtigkeit der Apicalöffnung für die Wasserbewegung bei den Aponogetonaceen hervortrat. Die Scheitelöffnung scheint hier nur mit im Alter auftretenden Sekretionserscheinungen im Zusammenhang zu stehen. Das jung. *Nelumbium*blatt, das noch in der Ausbildung der Hydropoten begriffen ist, gibt, wie die letzte Reihe der Tabelle 9 zeigt, an der Blattunterseite fast kein Wasser ab.

Bei *Elodea canadensis*, *Potamogeton densus* und *Ranunculus fluitans* hat Snell sowohl in abgeschnittenen Sprossen, als auch in bewurzelten Pflanzen, ein Aufsteigen von Ferrocyankaliumlösung, die sich bekanntlich mit Ferrichlorid als Berlinerblau leicht nachweisen läßt, beobachtet. Für mich galt es hauptsächlich, die Austrittsstellen des Wassers zu ermitteln. Ich stellte die Versuche mit *Myriophyllum spicatum* und *Elodea crispa* an. Tauchte die Wurzel in die Lösung, so war nach einem Tag außer in den Leitungsbahnen an den Spitzen der Blätter eine deutliche Blaufärbung zu erkennen. Wurde der obere Teil in Ferrocyankalium getaucht, so trat keine Abwärtsleitung der Lösung ein. Es besteht also in Wasserpflanzen ein aufsteigender Wasserstrom. Als

Austrittsstellen kommen bei den verwendeten Arten hauptsächlich die an der Spitze befindlichen Organe in Betracht. Durch die Hydropoten fand bei *Myriophyllum* keine Ausscheidung statt, ebenso wenig durch die normalen Epidermiszellen von *Elodea crista*. Es ist aber nicht unmöglich, daß nur aus besonderen Gründen der Nachweis nicht gelingt. Abgeschnittene Sprosse verhalten sich wie bewurzelte. Diese seltsame Erscheinung, daß auch bei offener Schnittfläche Farblösungen aufwärts steigen, ist früher von Thoday und Sykes festgestellt worden. Daß nach Beseitigung der Wurzel der aufsteigende Wasserstrom erhalten bleibt, läßt sich wohl nur durch aktive Beteiligung der lebenden Zellen des Sprosses erklären. Bei Schwimmblättern gelang es mit Ausnahme von *Potamogeton natans* überall an den Hydropoten eine Ausscheidung feststellen. Zu den Versuchen wurden *Aponogeton distachyus* und *Dinteri*, *Limnanthemum nymph.*, *Nelumbium* sp. verwendet. Schwammen die Blätter mit ihrem basalen Teil auf einer Ferrocyankaliumlösung und befanden sie sich mit dem apicalen Teil in Luft, so zeigten sich nach der Behandlung mit Ferrichlorid dicke Klumpen von Berlinerblau über den Hydropoten: Weniger stark war der Niederschlag, wenn der obere Teil in feuchter Luft war. Eine geringe, aber doch deutliche Färbung trat ein, wenn die Spitze auf dem Wasser schwamm. Dieselben Resultate wurden erzielt, ob Ferrocyankalium durch die Schnittfläche des Blattstieles oder durch die Wurzeln aufgenommen wurde. Die drei Abstufungen waren in allen Fällen mit gleicher Deutlichkeit zu bemerken, je nachdem das Blatt in Luft, im feuchten Raum oder auf dem Wasser sich befand. Bei den *Aponogeton*-Arten war eine Blaufärbung der Zellen um die Apicalöffnung nur an älteren Blättern zu beobachten. Bei jüngeren waren in den Tracheiden unter der Epidermis der Spitze Spuren von Berlinerblau zu erkennen. Die mit Eosin, Methylenblau und Fuchsin angestellten Versuche führten ebenso wie die Versuche mit Lithiumnitrat zu keinem einwandfreien Ergebnis.

IV. Quantitative Versuche.

Unger hat mit *Potamogeton crispus* und *Ranunculus fluitans* Versuche zur Feststellung der Aufnahme und Ausscheidung von Wasser ausgeführt. Zwei nebeneinander stehende mit Wasser gefüllte Gefäße, die durch eine hufeisenförmig gebogene Röhre verbunden waren, dienten zur Aufnahme von Sproß und Wurzel. Die Vermehrung des Wassers auf der Seite der Blätter wurde an einer Skala abgelesen. Nach 8 Tagen war eine Zunahme von 1,6 gr bzw. 0,8 gr im Blattgefäß

eingetreten. Wieler und Straßburger, die sich vergeblich bemühten, die Versuche zu wiederholen, halten die Versuchsanordnung für nicht einwandfrei, bezweifeln jedoch im Prinzip nicht die Behauptungen Ungers. Pfeffer erachtete die Versuche nicht für beweiskräftig, rechnet aber mit der Möglichkeit einer Wasserzirkulation bei Hydrophyten. Ich experimentierte sowohl mit submersen Pflanzen wie mit Schwimmblattformen. Da die verbrauchten Wassermengen sehr gering sind, suchte ich zunächst einmal durch lebhaftere Transpiration der Blattstiele den Wasserverbrauch zu steigern und dann aus der Saugung des Blattes und der Wurzel Schlüsse auf das Verhalten unter normalen Bedingungen zu ziehen. Durch einen Vorversuch wurde die Beteiligung der Organe an der Wasserversorgung in einfacher Weise demonstriert. Die Versuchsgefäße waren teils mit Wasser teils mit einer 1%igen Knopnährlösung, die einen schädigenden Einfluß ausübt, angefüllt.

Tabelle 10.

Versuchspflanze	Bedingung			Beschaffenheit des Blattstieles nach 15 Stunden		
	Wurzel	Blattstiel	Blatt	Basis	Mitte	Spitze
Aponogeton distachyus	Wasser	Luft	Knop	30 cm frisch	—	20 cm vertrocknet
" "	Knop	"	Wasser	5 cm frisch	25 cm vertrocknet	20 cm frisch
" "	Wasser	"	"	20 cm frisch	10 cm vertrocknet	15 cm frisch

Die Wurzeln tauchten in einen Glaszylinder, die Blätter schwammen auf einer Schale. Aus der Tabelle 10 ersieht man, daß die Versorgung der stark transpirierenden Stiele zum größeren Teil von der Wurzel erfolgt. Die Versuche wurden später mit Ferrocyankalium wiederholt. Stets war im unteren Teil das Berlinerblau in einer größeren Strecke nachweisbar als in der oberen. In der Tabelle 11 sind aus der Reihe der quantitativen Versuche einige aufgeführt. In zwei schmale Glaszylinder, die oben durch einen Pappdeckel abgeschlossen waren, wurden Blatt und Wurzel getaucht; der Stiel befindet sich in Luft. Durch Marken wurde die Abnahme in den Gefäßen von 12 zu 12 Stunden bezeichnet. Die Mengen wurden durch Auffüllen der Gefäße mit einem Meßzylinder bestimmt.

Die Temperatur im Gewächshaus, in dem die Experimente ausgeführt werden, schwankte zwischen 18° und 25°. Die starke Abnahme im Wurzelgefäß tritt überall klar zutage. Die Wasseraufnahme der Schwimmblätter, die sich allerdings, da sie in schmalen Glaszylindern untergetaucht waren, unter ungewöhnlichen Bedingungen befanden, ist

Tabelle 11.

Versuchspflanze	Versuchs- anordnung	Ver- suchs- dauer	Wurzel- gefäß	Blatt- gefäß	Kontroll- gefäß	Bemer- kungen
Aponogeton dist., ältere Pflanze .	Stiele in Luft	8 · 24 St.	— 31 ccm	— 17 ccm	— 6 ccm	Gefäße mit Pappdeckel abgedeckt
Aponogeton dist., ältere Pflanze .	St. i. feuchten Raum	36 „	— 6 „	— 1 „	± 0 „	
Ap. ulvaceus, 12 Blätter . .	Stiele in Luft	9 · 24 „	— 195 „	— 110 „	— 100 „	
Ap. ulvaceus, 15 Blätter . .	„ „ „	4 · 24 „	— 90 „	— 50 „	— 40 „	Gefäß mit Plastilin abgedichtet
Ap. distachyus, 4 Blätter . .	„ „ „	4 · 24 „	— 20 „	— 2 „	— 1 „	

verhältnismäßig gering. Auch bei den submersen Blättern von *A. ulvaceus* ist nur eine ganz geringe Wasseraufnahme durch die Blätter erfolgt. So ist erwiesen, daß die Wurzel der Wasserpflanzen vollkommen funktionstüchtig ist.

Während bei den bisherigen Experimentaluntersuchungen zur Vergrößerung der Verbrauchsmengen die Pflanzen im Gewächshaus aufgestellt fanden, wurden nun, um genauere Werte zu erhalten, die Versuche unter Verhinderung der Transpiration der Blattstiele und bei konstanter Temperatur vorgenommen. Als Versuchsraum diente der im Keller des botanischen Institutes der Universität München befindliche, nach Norden gelegene Raum, der durch seine besonderen Einrichtungen eine nahezu konstante Temperatur besitzt. Zwei nebeneinander stehende Zylinder dienten zur Aufnahme von Sproß und Wurzel. Die Gefäße, die nicht ganz gefüllt waren, wurden durch eine Plastilinschicht, in deren Mitte sich die Pflanze befand, abgeschlossen. Die Pflanzenteile außerhalb der Gefäße waren in feuchte Tücher eingewickelt; die Temperatur betrug etwa 13°. Folgende zahlenmäßige Belege seien mitgeteilt (vgl. Tabelle 12).

Von Tag zu Tag war deutlich die Veränderung der Wassermenge zu bemerken. Die Quantität wurde wie bei den vorhergehenden Versuchen durch Auffüllen bzw. Abfüllen und Messen der betreffenden Menge festgestellt. Der aufsteigende Wasserstrom muß nach diesen Versuchsergebnissen als sicher gelten. Bemerkenswert ist die verstärkte Aufnahme bei den Wasserkulturen. Daß die Zunahme nicht gleich der Abnahme ist, liegt an der wohl stets unvermeidlichen Unvollkommenheit der Versuchsanordnung. Auf die Wasserausscheidung des Sproßstückes, das zwischen beiden Gefäßen liegt, ist diese Differenz zurückzuführen. Theoretisch wäre ja in Anbetracht des Wachstums von Sproß und

Tabelle 12.

Versuchspflanze	Versuchs- anordnung	Versuchs- dauer	Sproß- gefäß	Wur- zel- gefäß	Bemer- kungen
Myriophyllum spicatum .	Wurzel in Erde	4 Tage	+ 3	— 4	5 Sprosse
„ prismatum .	„ „ „	4 „	+ 2	— 3	5 „
Cabomba	„ „ „	4 „	+ 3	— 5	5 „
Aponogeton ulvaceus .	„ „ „	48 Stunden	+ 3	— 4	8 Blätter
Myriophyllum spicatum .	Wurzel in Wasser	4 Tage	+ 4	— 7	5 Sprosse
„ prismatum	„ „ „	4 „	+ 3	— 5	5 „
Cabomba	„ „ „	4 „	+ 4	— 5	5 „

Wurzel im Sproßgefäß ein höherer Wert zu erwarten; da das Wachstum nur sehr gering war, konnte diese Fehlerquelle vernachlässigt werden. Jedoch können immerhin — besonders wegen der nicht gerade optimalen äußeren Bedingungen — die gewonnenen Werte nur als Annäherungswerte bezeichnet werden. Bei Schwimmblattpflanzen war stets eine Abnahme im Wurzelgefäß zu bemerken, während eine Zunahme im Blattgefäß nicht einwandfrei zu erkennen war. Um die Blätter in normaler Lage zu halten, sind größere Schalen erforderlich, an denen die geringe Zunahme sich kaum bemerkbar macht. Auch vergleichende Messungen der von der Oberseite der Blätter transpirierten Menge und der Quantität der Wurzelsaugung ergaben keine eindeutigen Werte. Eine ganz präzise Versuchsanordnung ist sehr schwer; so scheiterten die beabsichtigten exakten Nachweise durch Wägungen und Messungen an unüberwindlichen technischen Schwierigkeiten.

Ein weiterer Versuch wurde mit einer graduirten Röhre von 1 cm Durchmesser ausgeführt. Die 30 cm lange, oben geschlossene Röhre wurde zu $\frac{2}{3}$ mit Wasser gefüllt und eine Sproßspitze von *Elodea crista* hineingesteckt. Durch einen Plastilinpstopf war die Röhre nach unten abgeschlossen; sie befand sich in vertikaler Lage über einem Wasserglas, in das die Wurzel tauchte. Nach 24 Stunden war das Wasser in der Röhre um 0,15 cm gestiegen. Bei *Myriophyllum spicatum* ergab sich, als der obere Teil der Sproßspitze über das Niveau im Versuchsgefäß ragte, eine Zunahme von 0,3 cm, als die ganze Pflanze untertauchte, eine Zunahme von 0,1 cm in 24 Stunden. Von den weiteren Ergebnissen sind einige in der Tabelle 13 aufgeführt.

Eine andere Versuchsanordnung, die den Vorzug besitzt, daß die Luft der Atmosphäre zum Wasser im Versuchsbehälter Zutritt hat, und den Blättern eine normale Ausbreitung gestattet, wurde mittels eines in eine dünne Röhre auslaufenden Rohres, das in ein zweites Gefäß eintauchte, getroffen. Der Abschluß der Röhre wurde durch einen

Tabelle 13.

Versuchspflanze	Dauer	Zunahme im Sproßgefäß
<i>Myriophyllum spicatum</i>	24 Stunden	0,1
" " " " " "	48 "	0,21
" " " " " "	72 "	0,29
<i>Elodea crispa</i>	24 "	0,15
" " " " " "	48 "	0,27
" " " " " "	72 "	0,41

Gummistopfen und Plastilin herbeigeführt. Später wurde als Wurzelgefäß eine graduierte Röhre verwendet, so daß Zunahme und Abnahme gleichzeitig gemessen werden konnte. Auch bei diesen Versuchen wurde dasselbe Ergebnis erzielt. Die Wasserpflanzen besitzen einen den Landpflanzen analogen Wasserstrom.

V. Potometerversuche.

Um genauere Daten zu erhalten, wurden Messungen mit dem für die Wasserbewegung eingeführten Apparat, dem Potometer, ausgeführt. Versuchsraum war das Zimmer „Konstante Temperatur hell“ im botanischen Institut der Universität München. Das verwendete Leitungswasser war auf Zimmertemperatur gebracht. Die Potometer hatten verschiedene Konstruktion; sie waren in Anlehnung an die Modelle von Renner mit einigen für die besonderen Zwecke erforderlichen Abänderungen angefertigt. Pot. I: Oben durchbohrter und eingegeschchnittener Kautschukstopfen für die Versuchspflanze, unten Stopfen mit Doppelbohrung, gebogene Röhre mit Hahn und Trichter, gebogene Röhre mit angeschlossener Kapillare. Pot. II: Wie I, nur unterer Kautschukstopfen einfache Durchbohrung, die gebogene Röhre gegabelt mit Anschlüssen für die Kapillare und für den Hahn und Zufuhrtrichter. Pot. III: Oben Doppelbohrung mit Anschlüssen für Zufuhrtrichter und Kapillare, unten Versuchspflanze. Wo nichts Besonderes bemerkt, wurde Pot. I verwendet. An die Kapillare war eine Millimeterskala angeklebt. Als Index diente eine Luftblase. Alle positiven Zahlen der Tabellen bedeuten Zunahme, alle negativen Abnahme im Potometer. Die angegebenen Werte bedeuten Millimeter der Kapillare. Bei den ersten Versuchen wurde von Minute zu Minute abgelesen; bei den späteren Versuchen, wo es sich um Pflanzen mit äußerst langsamer Wasserbewegung handelte, von 15 zu 15 Minuten und dann die Minutensaugung bzw. -ausscheidung berechnet. An allen Pflanzenteilen wurden vor Einführung in den Gummistopfen dünne Plastilinringe angebracht. Die kurzen, in Luft befindlichen Sproßteile wurden durch feuchte Tücher vor Tran-

spiration geschützt. Im übrigen wurden die für Potometerversuche gegebenen Vorschriften eingehalten. Die Versuchspflanzen wurden in Töpfen herangezogen; vor dem Versuch wurden die Wurzeln vorsichtig durch leichtes Schütteln befreit. Es läßt sich bei der nötigen Sorgfalt leicht bewerkstelligen, daß die Wurzeln unverletzt in das Versuchsgefäß kommen. Die Wurzel in Zylindern von Potometermaßen heranzuziehen, stieß auf Schwierigkeiten. Einmal war das Wachstum zu gering, andererseits trat an allen Teilen des Sprosses bald Adventivwurzelbildung auf. Erst später, als verdunkelte Röhren benutzt wurden, gelang es, gut entwickelte Wurzelsysteme zu erhalten — eine Erfahrung, die jedoch in der vorliegenden Arbeit keine Verwendung mehr finden konnte. 24 Stunden vor dem Versuch wurden die Pflanzen in den Versuchsraum gebracht. Die erste Ablesung wurde eine Stunde nach Einsetzen der Pflanze vorgenommen. Ich kann von den zahlreichen Versuchen nur einige in Form kurzer Protokollauszüge wiedergeben; wenn auch die Vollständigkeit dadurch beeinträchtigt wird, so ist doch die Übersichtlichkeit eher gewährleistet.

a) Schwimmblattpflanzen.

Versuch 1. *Nelumbium speciosum*. Junge Pflanze mit dem ersten Schwimmblatt (12 cm Durchmesser).

Die Saugung der im Potometer befindlichen Wurzel nach 90 Minuten konstant (5,3).

Jetzt wurde das Blatt untergetaucht und die Saugung von Minute zu Minute abgelesen. $T=13,1^{\circ}$. Die Wurzelsaugung fällt infolge der Versenkung des Blattes, wie die folgenden Zahlen zeigen.

1'—10'.	—4,3	—4,2	—4	—3,9	—3,7	—3,4	—3,5	—3,4	—2,9	—2,8
11'—20'.	—2,7	—2,6	—2,1	—2,8	—2,2	—2,5	—2,3	—2,4	—2,2	—2,1
21'—30'.	—2,0	—1,1	—1,6	—1,1	—1,1	—1,2	—1,8	—1,6	—1,4	—1,2
31'—40'.	—0,9	—1,2	—1,3	—1,5	—1,2	1	—2	—2	—1,8	—1,2
41'—50'.	—1,2	—1,4	—1,4	—1,1	—0,9	—1,6	—1,3	—1,1	—0,8	—0,9
51'—60'.	—1,2	—1,1	—1,3	—1	—0,7	—0,9	—1,1	—1	—1	—1,1
			70'.	—1,1	100'.	—1,1				

Versuch 2. *Nelumbium speciosum*. Jugendpflanze mit einem Luftblatt. (Seltene Form.) Dieses erste Blatt 20 cm im Durchmesser. Nach 60 Minuten Saugung der Wurzel konstant 20 mm (Blatt in Luft). $T = 13^{\circ}$. Nach der Versenkung:

1.'-10.:'	-16	-12	-11	-10,5	-9,5	-8	-9	-8	-8	-6
11.'-20.:'	-6	-7	-8	-7	-6,5	-6,5	-6	-6	-5,9	-5,5
21.'-30.:'	-6	-5,5	-5,1	-4,8	-4,6	-4,3	-3,9	-3,7	-3,1	-2,3
31.'-40.:'	-2	-1,8	-2,2	-1,5	-1,5	-1	-1,2	-1,8	-1,2	-1,5
41.'-50.:'	-1,7	-0,7	-1,1	-0,5	-0,3	-0,3	-0,3	-0,4	-0,5	-0,4
51.'-60.:'	-0,7	-0,5	-0,4	-0,2	-0,4	-0,3	0,2	-0,3	-0,2	-0,3
			70.:'	-0,3	100.:'	-0,3				

Wenn auch bei den anderen Versuchen die Unterschiede, die bei dem Vergleich beider Tabellen auffallen, nicht so groß waren, so trat doch stets an der Luftblattpflanze ein schnelleres Abfallen der Saugung und das Sinken der vorher weit größeren Saugung nach einiger Zeit unter die der Schwimmblattpflanze ein. Zeichnet man eine Reihe von Kurven, so erkennt man noch deutlicher die allmähliche, in regelmäßigen Schwingungen erfolgende Abnahme der Schwimmblattpflanze und die etwas schneller abnehmende Saugung der Luftblattpflanze nach der Versenkung des Blattes. Es liegt der Schluß nahe, daß das Verhalten der Schwimmblattform auf eine wasserausscheidende Tätigkeit der Hydropoten zurückzuführen ist. Das Luftblatt besitzt keine Organe der Wasserausscheidung; darum sinkt bei dieser Pflanze die Saugung schneller und ist später geringer als die der anderen Form. Die von dem Schwimmblatt noch nach 100 Minuten ausgeschiedene Menge macht ungefähr den vierten Teil der Gesamtmenge aus. Es ist wahrscheinlich, daß die Hydropoten auch bei normaler Lage des Blattes Wasser ausscheiden. Renner fand bei Versenkung von Landpflanzen eine langsame Abnahme der Wurzelsaugung. Daß bei der Luftblattpflanze von *Nelumbium* eine schnellere Abnahme erfolgt, hängt sicherlich mit der anatomischen Struktur der Oberseite zusammen (anderer Bau der Spaltöffnungen usw.), die bei submerser Lage die Wurzelsaugung verhältnismäßig rasch zum Stillstand kommen läßt. Weitere eingehende Untersuchungen sollen über dieses verschiedene Verhalten der typischen Landpflanzen und der mit Luftblättern ausgestatteten Wasserpflanzen Klarheit schaffen.

Versuch 3. *Limnanthemum* Humb. 4 Schwimmblätter.
Wurzel im Pot. $T = 13,1^{\circ}$.

Blätter in Luft: — 3 — 3 — 3 — 2,9 — 3 — 3 — 3

Blätter schwimmend

(1.'—10.'): — 2,9 — 2,7 — 2,5 — 2 — 2,3 — 1,9 — 2,2 — 2,1 — 2 — 1,9
(11.'—20.'): — 1,7 — 1,8 — 1,7 — 1,5 — 1,4 — 1,3 — 1,2 — 1,3 — 1,2 — 1,4
(21.'—30.'): — 1,3 — 1,2 — 1,1 — 1,1 — 1,1 — 1,2 — 1,1 — 1,1 — 1,2 — 1,1

Versenkt

(1.'—10.'): — 0,9 — 0,9 — 0,8 — 0,7 — 0,8 — 0,7 — 0,7 — 0,6 — 0,6 — 0,6

Die Regulation der Saugung geht langsam vor sich. Jede Veränderung des Sprosses macht sich in der Saugung bemerkbar; durch Vermehrung oder Verminderung der Saugung wird ein allmählicher Ausgleich mit der vergrößerten oder verringerten Transpiration herbeigeführt. Das Gleichgewicht zwischen Wasseraufnahme und Wassergebabe stellt sich allmählich her. Die vor Transpiration nicht geschützte

Blattunterseite gibt an der Luft das Doppelte der Oberseite ab. Da nach der Versenkung die Ausscheidung durch die Hydropoten fortgeht, erfolgt die Abnahme der Wurzelsaugung sehr langsam. Die Regulation der Saugung bei Übergang von der ersten zur zweiten Phase erfolgt schneller als bei dem Übergang von der zweiten zur dritten. Zum Vergleich herangezogene Landpflanzen dieser Art wiesen in beiden Phasen ein etwas schnelleres Sinken der Wurzelsaugung auf. So ist auch hier trotz des Vorkommens von Hydathoden die sezernierende Tätigkeit der Hydropoten wahrscheinlich.

Versuch 4. *Nelumbium* sp. Jugendpflanze mit einem Schwimmblatt (12 cm Durchm.). Wurzel i. Pot., T = 13,1°.

Blatt in Luft:

— 7,7 — 7,8 — 8 — 8,1 — 8,5 — 9,1 — 9 — 9,1 — 9,2 — 9,2
Nach 10 Min. fast konstant — 9,1.

Schwimmend:

(1.'—10.') : — 8,5 — 7,3 — 6,9 — 6 — 4,5 — 5,6 — 4,3 — 4,9 — 4,5 — 4
(11.'—20.') : — 4,2 — 4 — 4,6 — 4,2 — 4 — 4 — 4,2 — 3,3 — 3,9 — 3,7
(21.'—30.') : — 3,4 — 3,7 — 3,2 — 4 — 4 — 3,1 — 3,3 — 3,2 — 3,5 — 3
(31.'—40.') : — 3 — 3 — 3 — 3 — 3 — 3 — 3 — 3 — 3 — 3

Versenkt (1.'—8.') : — 2,8 — 2,4 — 1,8 — 1,6 — 2,2 — 1,8 — 1,7 — 1,6
(20.'—22.') : — 1,6 — 1,5 — 1,6
(30.'—32.') : — 1,2 — 1,1 — 1,1
(40.'—42.') : — 1,1 — 1,1 — 1,1

Nach 16 Stunden, als die Saugung noch 0,3 betrug, wurde das Blatt wieder in schwimmende Lage gebracht.

Schwimmend (1.'—5.') : — 0,8 — 0,9 — 1,1 — 1 — 0,9
(60.'—65.') : — 1,7 — 1,6 — 1,7 — 1,7 — 1,8 — 1,7

In Luft (1.'—5.') : — 2,8 — 2,7 — 3 — 2,8 — 3,5

Nach der Versenkung zeigte die Pflanze nach weiteren 24 Stunden die Saugung 0,3 mm.

Die Regulation bei gesteigerter bzw. unterdrückter Transpiration geht allmählich vor sich. Die Saugung der Schwimmblattpflanze kommt jedoch im Gegensatz zur Landblattform niemals zum Stillstand, so daß eine sekretorische Tätigkeit der Hydropoten als sicher anzunehmen ist. Über die Guttationsgröße der Gesamthydropotenfläche läßt sich, da die Pflanze in untergetauchter Stellung einer allmählichen Schädigung unterliegen muß, nichts Sicheres aussagen; sie steht zur Transpirationsgröße der Blattoberseite vielleicht im Verhältnis von 1 : 4.

Versuch 5. *Potamogeton natans*. 4 Schwimmblätter. Wurzel i. Pot. (III). 15 Minutenablesung; Zahl bedeutet berechnete Minuten-saugung. T = 13,1°.

Schwimmend (1.'—60.') : — 0,4 — 0,4 — 0,39 — 0,4

In Luft (1.'—90.') : — 0,6 — 1,5 — 1,9 — 1,8 — 1,8 — 2

Versenkt (1.'—90.') : — 1,5 — 1,3 — 1,2 — 1,1 — 0,9 — 0,7

Nach 2 Std.: — 0,7. Nach 4 Std.: — 0,3. Nach 20 Std.: — 0,3. Nach 48 Std.: — 0,2.

Versuch 6. *Potamogeton natans*. 3 Schwimmblätter. Wurzel i. Pot. (III.). $T = 13^{\circ}$.

In Luft: — 1,5. Schwimmend: — 0,4. Versenkt nach 12 Std.: — 0,2.

Versuch 7. *Potamogeton natans*. Jüngere Pflanze. 2 Schwimmblätter. Blätter i. Pot., Wurzel i. Erde. $T = 13,2$.

	1.—60.:	0,19	0,18	0,2	0,17
Pot. umgekehrt (1.—60.):	0,18	0,19	0,18	0,18	

Diese Versuche zeigen, daß die Wurzelsaugung bei *Pot. natans* eine verhältnismäßig geringe ist, so daß man Bedenken haben muß, die Wurzel allein als wasseraufnehmendes Organ zu bezeichnen. Ob die Ausscheidung durch die Apicalöffnung und durch die Hydropoten, wie aus den Versuchen 5 und 6 zu schließen ist, auch unter normalen Bedingungen stattfindet, mag immerhin etwas zweifelhaft erscheinen. Daß die in Luft befindliche Unterseite die Saugung um das Vierfache steigert, ist bei der anatomischen Struktur dieser Fläche verständlich. Die Regulation der Saugung bei Erhöhung der Transpiration geht schneller vor sich als bei Herabsetzung der Transpiration. Versuch 7 bestätigt die Ansicht, daß die Hydropoten Ausscheidungsorgane sind. Die nachträgliche anatomische Untersuchung der beiden beim Versuch verwendeten Blätter zeigte, daß nur eines eine schwach entwickelte Scheitelöffnung besaß, mithin eine Wasserabgabe der Hydropotenzellen als sicher gelten muß. Daß bei älteren Pflanzen, wenn die Wurzeln verkümmern, ein Funktionswechsel der Hydropoten eintritt, ist möglich.

Bei den folgenden Versuchen wurde durch Bestreichen der Blattunterseite mit Paraffin eine Ausschaltung dieser Fläche herbeigeführt. Die Wurzelsaugung verringerte sich.

Versuch 8. *Nelumbium speciosum*. Luftblatt. Wurzel i. Pot. $T = 13,4^{\circ}$.

In Luft: — 6 — 6 — 6

Unters. m. P. bestrichen (1.—6.): — 5,8 — 5,8 — 5,7 — 5,6 — 5,5 — 5,3
Nach 60 Min.: — 4.

Versuch 9. *Nelumbium speciosum*. Schwimmblatt. Wurzel i. Pot. $T = 13,3^{\circ}$.

Schwimmend: — 5 — 5,1 5

Unters. m. P. bestrichen (1.—8.): — 4,8 — 4,8 — 4,3 — 4 — 3,9 — 3,7
— 3,5 — 3,3
Nach 60 Min.: — 2,7

Versuch 10. *Potamogeton natans*. 3 Schwimmblätter. Wurzel i. Pot. $T = 13,3^{\circ}$. 15 Min.-Ablesung. S. pro Minute.

Schwimmend (1.—60.):	— 0,21	— 0,19	— 0,2	— 0,2
Unters. m. P. bestrichen (1.—60.):	— 0,12	— 0,09	— 0,1	— 0,11

Die Wurzelsaugung ist durch Ausschaltung der Blattunterseite gesunken. Bei der nur mit wenig Spaltöffnungen versehenen Fläche des Luftblattes von *Nelumbium* ist die Abnahme der Wurzelsaugung gering. Die erhöhte Abnahme bei den Schwimmblattformen läßt sich nur durch die Annahme erklären, daß die Hydropoten secernierende Organe sind; denn käme die Unterseite als aufnehmende Fläche in Betracht, so hätte bei Gleichbleiben der abgebenden Fläche und Verringerung der aufnehmenden Fläche eine verstärkte Wurzelsaugung einsetzen müssen. So ist der Schluß gerechtfertigt, daß die Perrot-Mayrschen Zellen im Dienste der Wasserausscheidung stehen. Ein schädigender Einfluß des Paraffins wurde nicht beobachtet.

b) Submerse Pflanzen.

1. Wurzelversuche.

Die Ablesungen wurden von 15 zu 15 Minuten vorgenommen und die Minutenwerte errechnet.

Versuch 11. *Myriophyllum prismatum*. Sproßlänge 20 cm.
Wurzel i. Pot. $T = 12,8^\circ$.

Mit Wurzel (1.'—60.):	— 0,4	— 0,39	— 0,41	— 0,4
Wurzel abgeschnitten (1.'—180.):	— 0,61	— 0,65	— 0,7	— 0,5
	— 0,4	— 0,24	— 0,23	— 0,21
				— 0,36 — 0,38 — 0,2

Versuch 12. *Myriophyllum scabratum*. Sproßlänge 50 cm.
Wurzel i. Pot. $T = 13^\circ$.

Mit Wurzel (1.'—60.):	— 1	— 0,9	— 0,95	— 1,1
Wurzel abgeschnitten (1.'—60.):	— 1,1	— 1,3	— 1	— 0,9
Pot. umgekehrt (1.'—60.):	— 1	— 1,1	— 1	— 0,8

Versuch 13. *Myriophyllum prismatum*. Sproßlänge 10 cm.
Wurzel i. Pot. $T = 13^\circ$.

Mit Wurzel (1.'—60.):	— 0,25	— 0,24	— 0,25	— 0,23
Wurzel abgeschnitten (1.'—60.):	— 0,34	— 0,41	— 0,39	— 0,37
Über Nacht: — 0,24. 2. Tag (9 ⁰⁰ —10 ⁰⁰):	— 0,18	— 0,17	— 0,15	— 0,17.

3. Tag: ± 0 .

Versuch 14. *Myriophyllum spicatum*. Sproßlänge 30 cm.
Wurzel i. Pot. $T = 12,9^\circ$.

Mit Wurzel (1.'—60.):	— 0,72	— 0,69	— 0,71	— 0,68
Wurzel abgeschnitten (1.'—60.):	— 0,91	— 0,57	— 0,43	— 0,28
Sproß abgeschnitten (1.'—30.):	+ 1,5	+ 2,1		

2. Sproßversuche.

Versuch 15. *Myriophyllum prismatum*. Sproßlänge i. Pot.
17 cm. Wurzel i. Wasser. $T = 12,8^\circ$.

Mit Wurzel (1.'—60.):	0,3	0,29	0,31	0,3
Wurzel abgeschnitten (1.'—60.):	0,22	0,15	0,11	0,1
Neue Schnittfläche (1.'—30.):	0,13	0,12		

Versuch 16. *Myriophyllum spicatum*. Sproßlänge i. Pot. 16 cm. Wurzel i. Wasser. $T = 12,8^{\circ}$.

Mit Wurzel (1.—60.):	0,28	0,29	0,3	0,29	
Wurzel abgeschnitten (1.—60.):	0,28	0,21	0,2	0,22.	Nach 15 Std.: ± 0 .

Versuch 17. *Cabomba*. Sproßlänge i. Pot. 20 cm. Wurzel i. Wasser. $T = 13^{\circ}$.

Mit Wurzel (1.—60.):	0,31	0,28	0,32	0,35
Wurzel abgeschnitten (1.—60.):	0,37	0,32	0,29	0,24

Versuch 18. *Elodea crista*. Sproßlänge i. Pot. (III) 10 cm. Wurzel i. Erde. $T = 12,8^{\circ}$.

9^{00} — 10^{00} a. m.:	0,09	0,09	0,08	0,09
2^{00} — 3^{00} p. m.:	0,09	0,11	0,12	0,09

Versuch 19. *Cabomba*. Sproßlänge i. Pot. 12 cm. Wurzel i. Erde. $T = 13,1^{\circ}$.

8^{30} — 9^{30} a. m.:	0,12	0,13	0,1	0,13
1^{00} — 2^{00} p. m.:	0,14	0,15	0,14	0,16
5^{00} — 6^{00} p. m.:	0,13	0,11	0,14	0,12

Versuch 20. *Myriophyllum spicatum*. Sproßlänge i. Pot. (III) 13 cm. Wurzel i. Erde. $T = 13^{\circ}$.

9^{30} — 10^{30} a. m.:	0,25	0,24	0,26	0,24
Pot. umgekehrt (6 cm des Stieles in Luft, mit feuchten Tüchern umwickelt)				
11^{00} — 12^{00} a. m.:	0,21	0,22	0,22	0,19

Diese Versuche machen es zur Gewißheit, daß in Wasserpflanzen ein aufsteigender Wasserstrom besteht. Hervorzuheben ist die schon mit nachweisbaren Farblösungen festgestellte Weitersaugung der entwurzelten Pflanze. Der zur Hauptsache im Sproß lokalisierte Blutungsdruck muß demnach die treibende Kraft bei der Wasserbewegung sein. Der Wurzeldruck dient zur Füllung der Gefäße; der Sproßdruck besorgt anscheinend alle weiteren Aufgaben. Daß bei Landpflanzen sich Analoga finden, ist ja bekannt. Baranetzky und Pitra haben durch Versuche gezeigt, daß abgeschnittene Stammteile bluten können. Die Frage ist jedoch noch nicht endgültig entschieden. Für Wasserpflanzen ist die Erzeugung des Blutungsdruckes in entwurzelten Pflanzen wohl außer Zweifel. Wie Versuch 19 zeigt, besteht eine Periodizität in der Wasserbewegung (Zunahme bis Mittag, Abnahme bis Mitternacht). Nach Abschneiden der Wurzel schwillt die Saugung an. Durch die Schnittfläche wird mehr Wasser aufgenommen als durch die Wurzel. Bald jedoch sinkt die Saugung; die Schnittfläche verstopft sich. Die Wasserabgabe durch den Sproß nach Entfernung der Wurzel verringert sich

langsam. Da also hier nicht eine vermehrte Ausscheidung einsetzt, ist der vorübergehenden Zunahme der Saugung nach Entwurzelung der Pflanze kein besonderer Wert beizumessen. Die Gesamtoberfläche des Sprosses ist mehr oder weniger an der Wasserabgabe beteiligt.

3. Doppelpotometer.

Zwei Potometer nach dem System I wurden dicht nebeneinander befestigt. In das eine wurde der Sproß, in das andere die Wurzel eingeführt; das kurze Verbindungsstück wurde vor Transpiration geschützt.

Versuch 21. *Myriophyllum brasiliense*. 12 cm Sproß i. Pot., 10 cm i. feuchten Raum. $T = 12,8^\circ$.

9 ⁰⁰ —10 ³⁰ a. m.	Wurzel:	— 0,26	— 0,25	— 0,25	— 0,27	— 0,23	— 0,25
	Sproß:	0,18	0,19	0,18	0,17	0,18	0,16
1 ⁰⁰ —3 ⁰⁰ p. m.	Wurzel:	— 0,27	— 0,28	— 0,26	— 0,27	— 0,24	— 0,26
	Sproß:	0,2	0,21	0,19	0,17	— 0,19	0,2

Versuch 22. *Myriophyllum spicatum*. 18 cm Sproß i. Pot., 10 cm i. feuchten Raum. $T = 12,9^\circ$.

9 ⁰⁰ —10 ¹⁵ a. m.	Wurzel:	— 0,32	— 0,34	— 0,31	— 0,33	— 0,32
	Sproß:	0,25	0,22	0,24	0,22	0,21
1 ⁰⁰ —2 ⁴⁵ p. m.	Wurzel:	— 0,33	— 0,36	— 0,36	— 0,32	— 0,34
	Sproß:	0,24	0,25	0,24	0,27	0,25

Versuch 23. *Cabomba*. 15 cm Sproß i. Pot. 10 cm i. feuchten Raum. $T = 12,9^\circ$.

8 ⁰⁰ —10 ⁰⁰ a. m.	Wurzel:	— 0,59	— 0,54	— 0,53	— 0,56	— 0,58	— 0,56
	Sproß:	0,37	0,33	0,39	0,32	0,33	0,34
2 ⁰⁰ —3 ³⁰ p. m.	Wurzel:	— 0,61	— 0,59	— 0,62	— 0,62	— 0,58	— 0,57
	Sproß:	0,35	0,39	0,38	0,4	0,38	0,37

Die Evidenz für eine den Landpflanzen analoge Wasserbewegung ist durch diese Versuche erbracht. Die Saugung der Wurzel, die Ausscheidung des Sprosses ist überall zu sehen. Sowohl die Pflanzen mit Hydropoten, wie die mit Apicalöffnungen, wie die ohne besondere Organe verhalten sich gleich. Sind dort bestimmte Stellen der Epidermis in besonderem Maße zur Wasserabgabe befähigt, übt hier die Gesamtoberfläche diese Funktion aus. Daß ein zweiter Strom (Aufnahme und Abgabe durch Sproßteile) parallel geht, ist unwahrscheinlich. Der Wasserstrom besitzt eine Tagesperiode mit einem Maximum am Mittag und einem Minimum um Mitternacht. Die Rhythmik der Bewegung ist durch die Periodizität der Außenfaktoren induziert.

Anschließend will ich erwähnen, daß auch Versuche mit einem besonders konstruierten Apparat, einem zusammengesetzten Potometer, angestellt wurden. Ein größeres (30 cm lang, 5 cm Durchm.), unten sich verjüngendes Sproßgefäß, in das die Versuchspflanze mittels Plastilin und Gummistopfen eingepaßt ist, taucht in ein etwas kürzeres (15 cm lang, 5 cm Durchm.) Wurzelgefäß. Beide Gefäße sind durch einen dem Wurzelgefäß eingepaßten Stopfen, in dessen Mitte der untere Teil des Sproßgefäßes (2 cm Durchm.) eingefügt ist, miteinander verbunden; sie besitzen getrennte Zufuhrtrichter mit Hahn und Kapillaren. Die mit diesem Apparat erzielten Ergebnisse sind dieselben. Versuche mit Lösungen verschiedenen osmotischen Druckes im Sproß- und im Wurzelgefäß sind noch nicht zum Abschluß gekommen. Es ist möglich, daß, um eindeutige Resultate zu erlangen, Verbesserungen des Apparates notwendig werden.

c) Zusammenstellung der Potometerversuche und anderes.

Damit eine Vorstellung über die Quantität der Wurzelsaugung bzw. der Blattausscheidung möglich ist, gebe ich noch eine Tabelle mit den berechneten Tagessaugungen und füge eine Zusammenstellung bei, die einen Vergleich zwischen der Transpirationsgröße der Landpflanzen, der vereinigten Transpirations- und Guttationsgröße der Schwimmblattpflanzen und der Guttationsgröße der submersen Pflanzen gestattet. Das Volumen der Kapillare wurde durch Gewicht einer Quecksilbersäule berechnet — unter der Voraussetzung $1 \text{ g Quecksilber} = 0,073 \text{ 796 [} 1 + 0,000 \text{ 182 (} t - 18 \text{)]}$. — — $V_h = 0,005 \text{ ccm}$ (für $h = 1 \text{ cm}$).

Minutensaugung in mm der Kapillare	Tagessaugung in ccm	Minutensaugung in mm der Kapillare	Tagessaugung in ccm
0,1	0,072	0,8	0,576
0,15	0,108	0,9	0,648
0,2	0,144	1	0,720
0,25	0,191	2	1,44
0,3	0,215	3	2,15
0,4	0,288	4	2,88
0,5	0,360	5	3,60
0,6	0,432	10	7,20
0,7	0,504	20	14,4

Bei der Berechnung der Tagessaugung wurde die Periodizität nicht berücksichtigt. Da die Versuche nicht unter optimalen Bedingungen ausgeführt wurden, kann der Wert ja nur ein Annäherungswert sein.

Vergleichende Saugungen von Land- und Wasserformen.

Versuchspflanze	Wurzel- saugung pro Min.	Wesentliche Merkmale der Blattunterseite	Oberfläche	
			in Luft	in Wasser
Limn. Humb., 2 Schwimmbl. . . .	0,5	Hydrop. + Hydath.	40 qcm	60 qcm
" " 2 Landbl.	1,4	Spaltöffn. + Hydath.	40 "	—
Aponogeton ulvaceus, 6 Bl., W. .	0,27	Hydropoten	—	280 qcm
" " 5 Bl., L.	0,6	Ohne Hydropoten	180 qcm	—
Myriophyllum brasiliense 30 cm W.	0,5	Apicalöffnung	—	30 cm Spross
" " 30 cm Spr. L.	5,4	Spaltöffnungen	30 cm Spross	—
Villarsia reniformis, 2 Schwimmbl.	0,2	Hydropoten	35 qcm	50 qcm
" " 2 Landbl.	0,7	Spaltöffnungen	55 "	—
Nuphar pum., Jugendf., 3 Bl. . .	0,3	Ohne Hydropoten	—	140 qcm
" " 3 Schwimmbl.	1,4	" " "	90 qcm	135 "
Nelumbium sp., 1 Schwimmbl. . .	4,3	" " "	100 "	140 "
" " 1 Luftblatt	16	Spaltöffnungen	600 "	—

W. = Wasserform, L. = Landform.

Bei Berücksichtigung aller gefundenen Werte habe ich berechnet, daß die submersen Pflanze etwa ein Zehntel, die Schwimmblattpflanze etwa ein Sechstel der Landpflanze an Wasser aufnimmt. Die Guttationsgröße der untergetauchten Pflanzen beträgt nur ein Bruchteil der kombinierten Guttations- und Transpirationsgröße der Schwimmblattformen, die selbst wieder der Transpirationsgröße der Landpflanzen bedeutend nachsteht. Bei einem Vergleich mit der von Hales für die Sonnenblume an einem trockenen Tage errechneten Transpirationsgröße (1 qcm = 0,094 g in 24 Stunden) würde den Schwimmblattformen etwa der 30. Teil, den submersen Formen etwa der 100. Teil dieses Wertes zukommen. Es ist jedoch hierbei zu berücksichtigen, daß die Transpirationsgröße für Helianthus unter optimalen Bedingungen bestimmt wurde. * Bei Nelumbium hat die Luftblattpflanze etwa ein Drittel, die Schwimmblattpflanze ungefähr ein Neuntel des erwähnten Transpirationswertes von Helianthus. Alle diese errechneten Werte sollen nur eine ungefähre Vorstellung vermitteln; sie können, da ja die Sauggröße gleich der Transpirations- bzw. Guttationsgröße gesetzt wurde, nur die Bedeutung einer Schätzung beanspruchen.

Um einmal die Saugung beim Übergang von der Landform zur Wasserform und bei dem umgekehrten Vorgang zu beobachten, wurden zwei Pflanzen von Myriophyllum brasiliense — eine Landform und eine Wasserform — im Gewächshaus kultiviert. Nachdem die Wurzelsaugung zu Beginn festgestellt war, wurde die Landform versenkt und in einem Glaszylinder unter einem Sturz weiterkultiviert. Nach 6 Tagen waren bereits Wasserblätter angelegt. Die Wasserform wurde im Licht kulti-

viert. Die Spitzen über der Wasseroberfläche befestigt. Bereits am 4. Tage waren Landblätter gebildet. Die Messungen wurden im Potosmeter vorgenommen (Minutensaugung). Bei der Messung war der Sproß der ursprünglichen Landpflanze völlig untergetaucht; bei der Wasserpflanze blieben die bereits gebildeten Landblätter in der Luft. Die Sproßlänge beider Pflanzen betrug 30 cm.

M. br., Landform		M. br., Wasserform	
Anfängliche Saugung	5,4	Anfängliche Saugung	0,5
1. Tag nach der Versenkung . .	0,5	1. Tag	0,5
2. „ „ „ „ . .	0,21	2. „	0,5
6. „ „ „ „ . .	0,2	6. „ Landblatt gebildet . . .	0,6
10. „ „ „ „ . .	0,2	10. „	1,0
14. „ „ „ „ . .	0,3	14. „	1,7
20. „ „ „ „ . .	0,4	20. „	2,6

Durch Hannig ist bereits festgestellt worden, daß auch den Hydrophyten ein osmotisches Gefälle zukommt. Bei *Elodea*, *Cabomba* und *Isoetes*, ebenso bei *Victoria regia* und *Nymphaea* — Hannig rechnet sie zu den Helophyten — ist ein Unterschied von durchschnittlich zwei Atmosphären zwischen Wurzel und Blättern vorhanden. Hannig wundert sich mit Recht über diese Erscheinung bei untergetauchten Pflanzen, bei denen kein Transpirationsstrom existiert. Wenn auch der Wurzeldruck und der im Sproß lokalisierte Druck theoretisch allein imstande sind, die Wasserversorgung zu regeln, so besteht doch immerhin die Möglichkeit, daß bei den submersen Pflanzen der Mangel der Transpiration durch eine andere Erscheinung ersetzt ist. Ist es nicht möglich, daß außer der Druckkraft noch eine Zugkraft mitwirkt, als deren Energiequelle Wärme — erhöhte Eigentemperatur gegenüber der Umgebung — in Betracht kommt, die einen ständigen Wasserstrom nach außen unterhält? Außer den Versuchen wären aber eingehende physikalisch-theoretische Erörterungen notwendig, um entscheiden zu können, ob dieser durch Oxydationsprozesse erzeugten Temperaturerhöhung der Pflanze eine wesentliche Bedeutung bei der Wasserbewegung zukommt. Es sollen hier nur einige Temperaturmessungen mitgeteilt werden. In einen mit Wasser gefüllten Erlenmeyerkolben wurden Sprosse der Versuchspflanze getan; der Kolben wurde durch einen Plastilinpfropf, in den ein Thermometer eingefügt war, abgeschlossen. Die späteren Versuche wurden in schmalen Zylindern angestellt; auch in Erde wurzelnde Pflanzen wurden verwendet. Die Versuche wurden im Raum „Konstante Temperatur“ ausgeführt.

Versuchspflanze	Zeit	Temperatur des Sproß- gefäßes	Temperatur des Kontroll- gefäßes	Zimmer- temperatur
<i>Elodea canadensis</i>	9 ⁰⁰	12,2°	11,8°	11,8°
	10 ⁰⁰	12,3°	11,8°	11,8°
	11 ⁰⁰	12,3°	11,8°	11,9°
<i>Myriophyllum spicatum</i>	2 ⁰⁰	13°	12,3°	12,3°
	3 ⁰⁰	12,8°	12,3°	12,4°
	4 ⁰⁰	12,9°	12,3°	12,3°
<i>Elodea crispa</i>	9 ⁰⁰	12,5°	12,25°	12,3°
	10 ⁰⁰	12,5°	12,35°	12,4°
	11 ⁰⁰	12,6°	12,4°	12,45°
<i>Myriophyllum spicatum</i> , dunkel	9 ⁰⁰	13,0°	12,8°	12,8°
	10 ⁰⁰	13,0°	12,8°	12,8°
	11 ⁰⁰	13,1°	12,8°	12,9°
<i>Elodea crispa</i> , dunkel	10 ⁰⁰	12,85°	12,85°	12,7°
	11 ⁰⁰	12,85°	12,8°	12,8°

Diese Daten zeigen, daß die Pflanze eine um $\frac{2}{10}$ — $\frac{7}{10}$ Grad höhere Temperatur als das Wasser besitzt. Dieser Temperaturunterschied läßt sich bei *Myriophyllum* auch im Dunkeln nachweisen. Ob diese Differenz groß genug ist, um bei der Wasserbewegung eine Rolle spielen zu können, soll hier nicht erörtert werden. Wahrscheinlich jedoch ist diese durch Wärmeproduktion ermöglichte Wasserabgabe von untergeordneter Bedeutung. Ob dem Wurzeldruck, ob dem Blutungsdruck des Sprosses die Hauptaufgabe bei der Wasserbewegung zufällt oder ob neben diesen treibenden Kräften noch eine saugende Kraft, als deren Quelle die durch Atmung erregte Eigenwärme der Pflanzen gelten kann, in stärkerem Maße mitwirkt, soll durch weitere Untersuchungen klargelegt werden. Es würde ebenfalls zu weit führen, zu erörtern, inwieweit die Wasserpflanzen die mechanistische bzw. die vitalistische Hypothese des Saftsteigens stützen. Einer späteren Untersuchung soll es vorbehalten sein, die Kräfte und Energiequellen einwandfrei festzustellen.

Schlußbetrachtung.

Da die Wasserbewegung kein einfacher physikalischer Vorgang ist, sondern eine sehr komplizierte Lebenserscheinung darstellt, wird sie wohl nie restlos aufgeklärt werden können. Aus allen Ursachen und

Untersuchungen ergibt sich jedoch mit Sicherheit, daß bei den Wasserpflanzen ein aufsteigender Wasserstrom besteht, daß also in diesem Punkte ein prinzipieller Gegensatz zwischen Land- und Wasserpflanzen nicht vorhanden ist. Die Wurzel dient zur Aufnahme, der Sproß zur Abgabe des Wassers. Zu dem gleichen Resultat kamen Pond und Snell durch Kulturversuche, Unger auf Grund quantitativer Experimente. Das Ergebnis steht ferner im Einklang mit dem Nachweis Hannigs, daß bei den Wasserpflanzen ebenso wie bei den Landpflanzen ein osmotisches Gefälle von den Blättern zu den Wurzeln besteht. Die von Wieler gemachten Beobachtungen des Blutens bei Elodea, Myriophyllum, Ceratophyllum und anderen Hydrophyten lassen in der Wasserversorgung ein den Landpflanzen analoges Verhalten als sicher annehmen. Ebenso spricht auch die Tatsache, daß die Wasserpflanzen, wie Leclercq du Sablon fand, einen sehr hohen Aschengehalt besitzen für die physiologische Bedeutung der Wurzel. Da die Guttationsgröße der Wasserpflanzen weit geringer ist als die Transpirationsgröße der Landpflanzen, ist es verständlich, daß auch die Ausbildung der Leitungsbahnen eine geringere ist. Da aber aus den Versuchen auch hervorging, daß die aktive Mitwirkung von Zellen des Sprosses bei dem Saftsteigen eine Rolle spielt, darf der Rückbildung des Leitungsgewebes kein zu großer Wert beigemessen werden. Wo eben die experimentellen Ergebnisse in Widerspruch mit den anatomischen Befunden stehen, ist anzunehmen, daß die herrschenden Ansichten über die physiologische Bedeutung von bestimmten Geweben bei den Wasserpflanzen nur eingeschränkte Geltung haben. So spricht wohl fast alles gegen die hauptsächlich von Schenck, Kohl, Frank, Ludwig vertretene Ansicht, daß bei den submersen Pflanzen die Aufnahme der Nährsalze durch die ganze Oberfläche erfolge, bei den Schwimmblattpflanzen die mit Wasser in Berührung stehenden Teile zur Wasseraufnahme bestimmt seien, die Wurzeln in der Hauptsache nur als Haftorgane fungieren. Die Ergebnisse stehen aber auch in Übereinstimmung mit den anatomischen Untersuchungen von Sauvageau, Weinrowsky und Minden, aus denen Burgerstein den Schluß zieht: „Wie in Landpflanzen existiert auch in submersen Wasserpflanzen ein Transpirationstrom, dessen Abflußstellen die Apicalöffnungen der Blätter sind.“ Ich halte es für richtiger, nach der auch von Burgerstein angewendeten, üblichen Terminologie von einem Guttationsstrom zu sprechen. So besitzen im allgemeinen die Hydrophyten noch den ursprünglichen Modus der Wasserversorgung. Daß einzelne unter ihnen ein abweichendes Verhalten zeigen, darf nicht Verwunderung erregen. In der Ontogenie macht sich bei manchen eine

allmähliche Verkümmernng des Wurzelsystems geltend. Bei anderen Pflanzen, für welche die Wurzelausbildung in Wasser und wassergesättigtem Boden besonders erschwert war, hat sich die Rückbildung der Wasserbahnen schneller vollzogen und ist bereits phylogenetisch festgelegt; es ging die Wurfelfunktion auf den Sproß über. Nach Klärung der Wasserbewegung sei nun zur Hydropotenfrage zurückgekehrt. Als Abflußstellen des Wassers kommen Hydathoden, Scheitelöffnungen und die Perrot-Mayrschen Zellen in Betracht. Bei den Aponogetonaceen spielt die Scheitelöffnung nur eine untergeordnete Rolle. Die Apicalöffnung entsteht stets nach den Hydropoten, meist kurz vor Absterben des Blattes. Man könnte sie deshalb mit den im Alter des Blattes auftretenden Sekretionserscheinungen in Zusammenhang bringen — eine Ansicht, die bereits Strasburger aus anderen Erwägungen heraus als Vermutung ausgesprochen hat. Auch bei *Ranunculus aquatilis* und *fluitans* entstehen die Apicalöffnungen später als die Hydropoten. Hingegen sind bei anderen Pflanzen, wie Weinrowsky zeigte, schon sehr früh Scheitelöffnungen angelegt, so auch bei der Hydropotenpflanze *Myriophyllum spicatum*. Es ist anzunehmen, daß bei den einen mehr diese, bei den anderen mehr jene Organe bei der Ausscheidung die Hauptrolle spielen. Bei *Aponogeton ulvaceus* kommen nur die Hydropoten als Ausscheidungsstellen in Frage, da die Scheitelöffnung zu spät entsteht und schließlich auch nicht allein die gesamte Wassermenge abzugeben vermag. Ebenso fungieren die Hydropoten der Schwimmblätter von *Aponogeton Dinteri* und *distachyus* als Sekretionsorgane. Auch wird bei *Myriophyllum spicatum* der Hydropotenoberfläche Beteiligung an der Wasserausscheidung zukommen, da die Spitzenöffnung nicht die gesamte Guttationsmenge abgeben kann. Der jungen Pflanze von *Potamogeton natans* kommt Wasserausscheidung durch die Hydropoten und durch die Scheitelöffnung zu; im Alter treten wahrscheinlich bei Verkümmernng der Wurzel die submersen Teile in den Dienst der Wasseraufnahme. Ebenso ist es bei der Infloreszenzachse der Aponogetonaceen zweifelhaft, welche Funktion den Hydropoten zuzusprechen ist. Nach der Befruchtung reifen die Samen im Wasser heran. Die zuerst mit Spaltöffnungen versehene Achse bildet im Wasser Hydropoten; auch die Fruchtschale und das Kelchblatt nehmen streckenweise die Veränderung ihrer Zellwände vor. In Luft vermag die Infloreszenz ihre Samen nicht zu reifen. Ist da die vergrößerte Transpiration oder die unterbundene Wasseraufnahme als Ursache anzusehen? Auf Grund von Versuchsergebnissen mit Infloreszenzen, die vor Transpiration geschützt waren, halte ich die erste Ansicht für richtig.

Daß die Hydropoten als wasserausscheidende Organe zu betrachten sind, schließt natürlich nicht aus, daß sich einzelne Fälle nachweisen lassen, in denen ein Funktionswechsel dieser Organe stattgefunden hat. Weist die Epidermis keine Differenzierung auf, so ist sie in ihrer ganzen Ausdehnung zur Ausscheidung befähigt. Die Möglichkeit, daß bei Wasserpflanzen mit Apicalöffnung außer der Wurzel auch die Epidermis oder Teile derselben an der Wasseraufnahme beteiligt sind, ist meines Erachtens zu verneinen. Daß es Hydrophyten gibt, die in späteren Stadien einen wohlentwickelten Sproß, dagegen ein in der Entwicklung zurückgebliebenes Wurzelsystem besitzen, ist bekannt. Diese verschaffen sich wie *Ceratophyllum demersum* ihre Nährsalze aus dem Wasser — gleichgültig, ob die Epidermis mit Hydropotensubstanz imprägniert ist oder nicht. Bei den Pflanzen mit Schwimmblättern ist der Wasserstrom analog. Nur die Wurzel nimmt Wasser auf. Sämtliche Teile oder bestimmte Organe der submersen Oberfläche scheiden Wasser in flüssiger Form, die mit Luft in Berührung stehenden Flächen in Dampfform ab. Die Hydropoten sind wie die Hydathoden und Apicalöffnungen Organe der Wasserausscheidung.

Wenn Mayr seine Ansicht, daß die Hydropoten Aufnahmeorgane sind, durch die stets zu beobachtende Reduktion dieser Zellgruppen über Wasser zu stützen versucht, so kann ich dem nicht beistimmen. Ich habe gezeigt, daß die Hydropoten an Luftspreiten durch Spaltöffnungen ersetzt werden, also ein Schluß auf Analogie beider Organe Berechtigung hat. Nach Mayr spricht außerdem gegen die Ausscheidung der Mangel jeglicher Sekrete bzw. Exkrete. Bei den typischen Sumpfpflanzen, *Limnanthemum lacunosum*, *geminatum* und *Villarsia reniformis* beobachtete ich, besonders bei Unterwasserkulturen, in einigen, oft kreisförmig angeordneten Zellen der Hydropoten Sekrete; ebenso kann man bei *Aponogeton fenestralis* Sekrete in den Hydropotenzellen wahrnehmen. Die Organe sind also dem Sekretions-, nicht dem Absorptionssystem unterzuordnen. Daß die an Luftblättern auftretenden Hydropoten dazu bestimmt seien, „aus Regen und Tau oder bei eingetretener Überschwemmung direkt Wasser und gelöste Salze aufzunehmen“, leuchtet mir nicht ein. Gerade bei Überschwemmung wären die Hydropoten die einzigen Organe, mit denen die Pflanze noch ihre Wasserzirkulation aufrecht erhalten könnte — nach Ausschaltung der Spaltöffnungen die einzigen abgabefähigen Organe. Wenn schließlich Mayr als stärksten Beweis für die aufnehmende Fähigkeit das wurzellose *Ceratophyllum* anführt, das ganz mit Hydropotenzellen bedeckt ist, so scheint mir das nicht besonders glücklich; denn die Annahme, daß *Ceratophyllum* einst,

als es noch Wurzeln besaß, die Hydropoten zur Wasseraufnahme benutzte und darum die Wurzeln langsam rückbilden konnte, kann sich wohl auf keine Tatsache stützen. *Myriophyllum spicatum*, das die gleichen anatomischen Merkmale besitzt, hat ein gut entwickeltes Wurzelsystem.

Die Struktur und chemische Beschaffenheit der Perrot-Mayrschen Zellen läßt a priori beide Funktionen zu. Auf Grund meiner Versuche

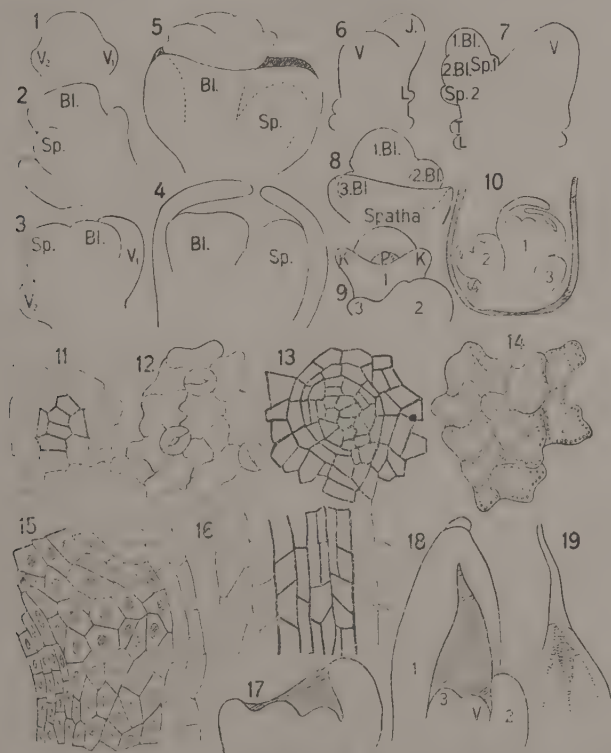


Fig. 3. 1-5. Blütenentwicklung von *Elodea crista*. V_1 = Erstes Vorblatt, V_2 = zweites Vorblatt, *Sp* = Sproß, *Bl* = Blüte. 6-10 Blütenentwicklung von *Elodea densa*. *V* = Sproßvegetationspunkt, *J* = Infloreszenzvegetationspunkt, *Bl* = Blüte, *Sp* = Spathablatt, *K* = Kelch, *P* = Perigonblatt, *T* = Tragblatt, *L* = Laubblatt. In 9 und 10 bedeuten die Zahlen 1, 2, 3 die aufeinanderfolgenden Blüten. 11-14, *Villarsia reniformis*, Epidermis der Blattunterseite. 11 Rudimentäre Hydropote eines Landblattes. 12 Spaltöffnungsreiche Epidermis eines Landblattes. 13 Hydropote eines Schwimmblattes. 14 Spaltöffnungsarme Epidermis eines Schwimmblattes. 15 Hydropotenzellen der Blattunterseite von *Ap. fenestralis* nach Schwefelsäurebehandlung. 16 Hydropoten von der Innenseite eines Fensters gerade nach Beginn der Gitterbildung (*Ap. fenestr.*). 17 Junge Infloreszenz von *Ap. distachyus*, die beiden Spathablätter und den in zwei Teile gespaltenen Vegetationskegel zeigend. 18 Stellungsverhältnisse am Vegetationspunkt einer Jugendpflanze von *Ap. Dinteri*. Das 1. Blatt läßt die erste Anlage des Anhangsorgans erkennen. 19 *Ap. Dinteri*. Jugendblatt mit Anhangsorgan.

muß ich jedoch die Deutung der Organe als „Wassertrinker“ ablehnen. Der Mayrsche Ausdruck ist, da er mit Tatsachen nicht in Einklang steht, fallen zu lassen. Die Bezeichnungen Hydrathoden oder Wasserdrüsen charakterisieren diese mit metamorphosierter Zellwand ausgestatteten Epidermiszellen nicht treffend, sind auch schon für andere Organe in Gebrauch. Ich halte es für besser, diese Zellgruppen nicht in Rücksicht auf ihre Funktion, sondern ihre Entstehung zu benennen. Daß diese nur bei Wasser- und Sumpfpflanzen auftretenden Organe eine Anpassung an das Wasserleben darstellen, ist ja sicher. Die Umgestaltung bestimmter Zellen der Oberhaut ist auf den Einfluß des Wassers zurückzuführen; es liegt eine Hydromorphose vor. Man könnte also nach der Natur des bewirkenden Faktors von hydromorphen oder hydatogenen Zellen sprechen und die charakteristischen Zellgruppen als hydromorphe oder hydatogene Organe bezeichnen.

Literatur.

- Baranetzky, Untersuchungen über die Periodizität des Blutens. . . . Abh. d. Naturf. Ges. zu Halle, Bd. XIII, 1873.
- Benecke, Über die Keimung der Brutknospen von *Lunularia cr.* Bot. Zeit. 1903.
- G. Bentham et J. D. Hooker, *Genera plantarum* III. Vol. Tert., Pars II. London 1883.
- Burgerstein, Die Transpiration der Pflanzen, 1904.
- Caspary, Die Hydrillen. Pr. Jahrb. f. w. B., Bd. I, 1858.
- M. A. Chrysler, *Potamogetonaceae*. Bot. Gaz. 44, 1907.
- Correns, Über die Abhängigkeit der Reizerscheinungen h. Pf. v. d. Gegenwart freien Sauerstoffes. Flora 1892.
- Conson et Germain, *Flore des environs de Paris*, 1861.
- Czapek, Pr. Jahrb. f. wiss. Bot., Bd. XXVII, 1895, Bd. XXXII, 1898.
- Ch. Darwin, Das Bewegungsvermögen der Pflanzen. Carus, 2. Aufl., 1899.
- Diels, Jugendformen und Blütenreife im Pflanzenreich. Berlin 1906.
- Dutailly, Observations sur l'Aponogeton dist., Ass. Fr. p. l'avanc. d. sc. Nantes 1875. Paris 1876.
- A. Engler, Beitr. zur K. der Aponogetonaceae. Bot. Jahrb. VIII, 1887.
- A. Engler u. K. Prantl, Die natürlichen Pflanzenfamilien II, 1889.
- E. Esenbeck, Beitr. z. Biol. der Gattungen Pot. und Scirpus. Flora 1915.
- H. Fitting, Reizerscheinungen der Pflanzen. H. d. N., Bd. VIII. Jena 1913.
- A. B. Frank, Über die Lage und Richtung schwimmender und submerser Pflanzenteile. Cohn, Beitr. z. Biol. d. Pflanzen, Bd. I.
- K. Goebel, Vergleichende Entwicklungsgeschichte. Berlin 1883.
- Ders., Über die Jugendzustände der Pflanzen. Flora 1889.
- Ders., Pflanzenbiol. Schilderungen II. Marburg 1891.

- Ders., Über den Einfluß des Lichtes auf d. Gestaltung d. Kakteen. . . . Flora 1895.
- Ders., Einleitung i. d. experimentelle Morph. d. Pflanzen. Leipzig u. Berlin 1908.
- Ders., Organographie d. Pflanzen, I. Teil, 2. Aufl. Jena 1913.
- H. Glück, Biol. u. morph. Untersuchungen über Wasser- und Sumpfgewächse. Jena 1905 u. 1911.
- Haberland, Physiologische Pflanzenanatomie, 1918.
- Hannig, Untersuchungen über d. Verteilung d. osmotischen Druckes. . . . B. d. d. b. Ges., Bd. XXX, 1912.
- W. Hermann, Die Blattbewegungen der Marantaceen und ihre Bez. zur Transpiration. Flora 1917.
- Hildebrand, Die Samenverbreitung b. Aponogeton dist. Flora 1881.
- Hofmeister, Die Lehre von der Pflanzenzelle. Leipzig 1867.
- Horn, Zur Entwicklungsgesch. d. Blüte Elodea can. Arch. d. Pharm., Jahrg. 51, 1872.
- Karsten, Über d. Entwickl. d. Schwimmbl. b. Wasserpflanzen. Bot. Zeit. 1888.
- G. Klebs, Über künstliche Metamorphosen, 1906.
- Ders., Probleme d. Entwickl. I—III. Biol. Zentralbl. 1904.
- H. Kniep, Über den Einfluß der Schwerkraft. . . . Pr. Jahrb. f. w. B. 1910, Bd. XLVIII.
- Kohl, Die Transpiration d. Pflanzen. Braunschweig 1886.
- K. Krause u. A. Engler, Aponogetonaceae. Das Pflanzenreich IV, 13, Heft 24, 1906.
- O. Lakon, Über die Bedingungen d. Heterophyllie bei Petr. sat. Flora 1918.
- Leclercq du Sablon, Sur la signif. d. dégagement de la vapeur d'un pas d. pl. Revue gén. d. B., Tome XXI, 1909.
- Linné, Saururus natans. Mant. II, 1771.
- J. P. Lotsy, Vorträge über bot. Stammesgeschichte, Bd. III. 1. Teil. Jena 1911.
- Fr. Ludwig, Lehrbuch d. Biologie d. Pflanzen. Stuttgart 1895.
- P. Magnus, Beitr. z. K. d. Gattung Najas. Berlin 1870.
- Mayer, Ouvirandra fenestralis. Gartenflora. Erlangen 1863.
- Mayr, Hydropoten bei Wasser- u. Sumpfpflanzen. Diss. Dresden 1914. Beih. z. Bot. Centr. 1915, Bd. XXXII, 1. Abt.
- E. Mer, De la vég. à l'air des plants aqu. Compt. rend. hebdom. des séances de l'ac. d. sc., Tome XCIV. Paris 1882.
- Müller, Die Entwickl. v. Vallisneria sp. Hanstein, Bot. Abh. 3. Bonn 1875.
- Noll, Über heterogene Induktion. Leipzig 1892.
- Paál, Analyse d. geotr. Reizvorganges mittels Luftverdünnung. Pr. Jahrb. f. w. B. 1912, Bd. L.
- Perrot, Sur une particularité de structure de l'épiderme inférieur. . . . Journal de Bot., Tome XI, No. 12.
- W. Pfeffer, Pflanzenphysiologie. Leipzig 1897 und 1904.
- Pitra, Versuche über d. Druckkraft d. Stammorgane. . . . 1897, Pr. Jahrb. f. w. B., Bd. XI.
- Planchon, Sur le genre Aponogeton. Ann. d. sc. III. Ser. Botanique. Paris 1814.
- Pond, The biological relation of aquatic pl. t. t. substr. Contr. t. t. biol. of the Gout Lakes, 1905.
- Raunkiär, De Danske Blomsterplanter Naturhistorie, Bd. I, Enkim bladede. Kopenhagen 1895—1899.

- O. Renner, Experimentelle Beitr. z. K. d. Wasserbewegung. Flora 1911.
Ders., Wasserversorgung d. Pflanzen. H. d. N., Bd. X. Jena 1915.
Rohrbach, Beiträge z. K. einiger Hydrocharideen, 1871.
C. Sauvageau, Journal de Botanique, 1890.
Schenck, Die Biologie der Wassergewächse. Bonn 1886.
Ders., Vergleichende Anat. d. subm. Gew. Bibl. Bot., Heft 1. Kassel 1886.
Ders., Wasserpflanzen. H. d. N., Bd. X. Jena 1915.
Scholz, Nutrition d. Blütenstiele. . . Cohn, Beitr. z. Biol. d. Pflanzen, Bd. V, 1892.
Serguéeff, Contrib. à la morph. et la biol. des Aponog. Diss. Genève 1907.
Snell, Unters. u. d. Nahrungsaufnahme d. Wasserpflanzen. Flora 1908.
H. Solereder, Syst.-anat. Unters. d. Blattes d. Hydroch. Beitr. z. bot. Zentralbl. XXX, I, 1913.
E. Strasburger, Über d. Bau u. d. Verr. d. Leitungsbahnen. Jena 1891.
Thoday and Sykes, Prel. obs. on the transp. current in subm. waterpl. Ann. of Bot. 23, 1909.
Unger, Beitr. z. Physiol. d. Pflanzen. Sitzungsber. d. K. Ak. d. W., Math.-Nat. Kl., Bd. XXV. Wien 1857.
W. Vischer, Exp. Beitr. z. K. d. Jugend- u. Folgeformen d. Pflanzen. Flora 1915, Bd. XXXII.
H. Vöchting, Unters. z. exp. Anat. u. Path. d. Pflanzen II. Tübingen 1918.
Wakker, Über d. Einfl. d. u. Mediums a. d. Wurzeln. Pr. Jahrb. f. wiss. Bot.
Weinrowsky, Unters. ü. Scheitelöffnungen b. Wasserpflanzen. Diss. Berlin 1898.
Wettstein, Samenb. u. Keimung v. Ap. Bern. Österr. bot. Zeitschr., 56. Jahrg. Wien 1906.
A. Wigand u. E. Dennert, Nelumbium sp. Bibl. Bot., Heft 2. Kassel 1887 bis 1889.
Wieler, Das Bluten d. Pflanzen. Cohn, Beitr. z. Biol. d. Pflanzen, Bd. VI, 1892.
Wortmann, Studien ü. geotr. Nachwirkungserscheinungen. Bot. Zeit. 1884.
-

Die vorliegenden Untersuchungen wurden im botanischen Institut der Universität München ausgeführt. Meinem hochverehrten Lehrer, Herrn Geh. Rat Prof. Dr. Karl von Goebel, dem ich die Anregung zu dieser Arbeit verdanke, möchte ich an dieser Stelle für die Überlassung des Versuchsmaterials und der reichen Hilfsmittel des neuen Institutes wie für die stets gewährte Unterstützung meinen ergebensten Dank aussprechen. Daß die Arbeit in manchen Teilen die vielleicht erwünschte Ausführlichkeit vermissen läßt, daß Abbildungen fast ganz fehlen, ist durch die Zeitumstände bedingt.

München, 24. Dezember 1919.

Über die Wasserleitungsbahnen in den interkalaren Wachstumszonen monokotyler Sprosse.

Von Maria Buchholz.

Mit 12 Abbildungen im Text.

Einleitung.

Das Vorkommen interkalarer Wachstumszonen in den Blättern und Stengeln verschiedenster Pflanzenfamilien ist schon seit Jahren bekannt. Ein typisches Beispiel für die Tatsache, daß zwischen fertiges Gewebe eine Zone eingeschaltet erscheint, die weich und in lebhaftem Wachstum begriffen ist, bieten die Halme der Gramineen, bei denen eine solche Zone an der Basis der Internodien auftritt. Die fertigen Gewebe des Stengels sind an dieser Stelle gewissermaßen unterbrochen, da sie hier noch in Entwicklung sind. Nun ist es aber für die Lebensfähigkeit der Pflanze von allergrößter Wichtigkeit, daß der Stofftransport durch diese Zone in ausreichender Weise vor sich gehe. Besonders gilt das für die Wasserversorgung. Nicht selten finden sich oberhalb der Wachstumzone noch große transpirierende Flächen, die eine ansehnliche Wassermenge beanspruchen (Pfeffer 1914, II, pag. 14). Es fragt sich: wie steht es mit der Ausbildung der wasserleitenden Elemente in den interkalaren Wachstumszonen? Wie sieht also hier der Gefäßteil des Leitbündels aus? In welcher Weise erfolgt der Anschluß der unfertigen an die fertigen Elemente? Bestehen etwa besondere anatomische Einrichtungen im Zusammenhang mit dem interkalaren Wachstum und der Wasserleitung? Wie werden die — wie man annehmen sollte — durch das Wachstum zerrissenen und gedehnten Gefäße ersetzt?

Die vorliegende Arbeit soll einen Beitrag zur Lösung dieser Fragen liefern. Es war zuerst beabsichtigt, die Untersuchungen über Mono- und Dikotyle zu erstrecken; aber die Behandlung der Monokotylen förderte schon soviel Material zutage, daß ich mich bei der Untersuchung der Wasserleitungsbahnen auf sie und auf Equisetum beschränkte.

I. Teil.

Das interkalare Wachstum.

Gleich zu Beginn meiner Untersuchungen zeigte sich, daß zunächst die Vorgänge des interkalaren Wachstums als solche genau verfolgt werden mußten, um eine sichere Grundlage für die weiteren Studien zu gewinnen. Ehe ich daher zur Besprechung der Wasserbahnen in interkalaren Wachstumszonen übergehe, wird es zweckmäßig sein, zuerst zu erörtern: 1. was über interkalares Wachstum bekannt ist, 2. wie man eine interkalare Vegetationszone äußerlich erkennen kann, 3. bei welchen Monokotylen eine solche vorkommt.

1. Literaturübersicht.

Soweit ich gesehen habe, ist die Tatsache des interkalaren Wachstums zuerst bei den Gramineen, und zwar von Chr. F. Meyer (1808, pag. 213, zit. nach Münter 1841) beschrieben worden. „Die Stengeltriebe der Grasarten . . . verlängern sich vorzüglich an den über den Knoten befindlichen Teilen.“ Moldenhawer (1812, pag. 6 und 185) betrachtete die Zone über den Knoten bei Zea Mays als Wachstumsstreifen. Daß die Internodien vorzüglich an ihrem unteren Ende zunehmen, konnte Cassini (1821, pag. 173) für die Gramineen bestätigen. An Narzissenstengeln hat E. Meyer (1832, pag. 454) Wachstumsmessungen angestellt und fand in den unteren Teilen der Internodien eine intensivere Streckung und längere Streckungsdauer als in den oberen. Viele Forscher hielten damals das nach oben abklingende Wachstum für den allgemein gültigen Modus. Erstreckten sich doch die Beobachtungen zufälligerweise fast nur auf typisch interkalar wachsende Pflanzen! Den Niederschlag dieser Auffassung finden wir in dem Lehrbuch von Bischoff (1836, II., pag. 350). Andere Beobachtungen führten zu einem entgegengesetzten Resultat, das gleichfalls verallgemeinert wurde (Meyen 1838, pag. 350; Schleiden 1839, pag. 217). Münter (1841, pag. 209) unterzog als erster diese Fragen einer kritischen Untersuchung. Bei seinen Messungen stellte er u. a. das bedeutende basale Wachstum der Blätter von Hyazinthus und Crocus fest. Zur Definition des interkalaren Wachstums schritt dann Grisebach (1843, pag. 277). Von ihm stammt der Ausdruck: „Incrementum intercalare.“ Durch Anbringen von Marken auf wachsende Internodien und nachfolgende Messungen ermittelte er, daß bei einer Reihe von Pflanzen zwischen dem Knoten und der untersten Marke nach einiger Zeit ein Stück eingeschaltet war, während sich der Abstand der übrigen Marken gar nicht oder nur unwesentlich geändert hatte. Aber nur, wenn das eingeschaltete Stück länger war als der Abstand zweier Teilungsstriche der Skala, nahm er eigentliches interkalares Wachstum an (pag. 279). Er beschränkte sich nicht auf die bloße Feststellung einer solchen lokalisierten Wachstumszone, sondern suchte auf anatomischem Wege zu entscheiden, ob hier embryonales oder Streckungswachstum vorläge. Durch Vergleichen der Zelllängen auf Longitudinalschnitten aus verschiedenen Zonen kam er zu dem Ergebnis, daß bei dem eigentlichen interkalaren Wachstum eine Zellvermehrung stattfinden müsse. Wenn nämlich das interkalare Wachstum nur auf Streckung beruhe, so müsse an der wachsenden Stelle

eine Schicht wenig hoher Zellen zu finden sein. Das konnte er bei *Astrantia major* nicht feststellen (1843, pag. 271); doch fand er bei den Rindenzellen der Gramineen Dimensionsunterschiede im Verhältnis 1 : 2 und 1 : 3 (pag. 273).

Wie ich durch eigene Wachstumsmessungen feststellte, liegt aber bei *Astrantia major* überhaupt kein interkalares Wachstum vor, sondern ein gleichmäßig über den Stengel verteiltes. Daher kann es nicht wundernehmen, wenn die Zellen gleiche Dimensionen haben. Würden wir doch im Gegenteil bei Vorhandensein eines echten interkalaren Vegetationspunktes erwarten, daß dort die entstehenden Zellen noch klein sind und sich später strecken. Im Anschluß an seine mikrometrischen Messungen an Gramineen sieht sich Grisebach aber genötigt anzunehmen, daß Neubildung von Zellen nicht die einzige Ursache des interkalaren Wachstums einer Pflanze sein könne. Spezialuntersuchungen müssen das entscheiden. Andererseits sei zur völligen Erschöpfung der Frage auch der Nachweis der Entstehung neuer Zellen in der interkalaren Zone erforderlich.

Im übrigen legt Grisebach seinen Beobachtungen an *Astrantia major* das Hauptgewicht bei, um so mehr, als er bei *Dianthus plumarius* bestätigt fand, daß die interkalare Zone aus embryonalem Gewebe bestand und daß die Markzellen in der unteren und oberen Zone gleich groß waren (pag. 290). Er definiert demnach: „Interkalares Wachstum ist weiter nichts als das Produkt einer Zellen erzeugenden Zylinderscheibe, deren Achsenhöhe geringer ist, als der Abstand zweier Teilungsstriche“ (1843, pag. 277). Die Objekte, für die er interkalares Wachstum konstatierte, waren: *Astrantia major*, *Sonchus oleraceus*, *Dianthus plumarius*, *Polygonum orientale*, *Phalaris canariensis*. Die beiden ersten Objekte haben sich bei meinen Messungen als nicht interkalar wachsend herausgestellt.

Ich glaube mich berechtigt, die Anschauung Grisebachs etwas eingehender darzustellen, da unsere Kenntnis vom interkalaren Wachstum auf seinen Arbeiten basiert. Im folgenden werde ich mich kürzer fassen.

Den interkalaren Vegetationspunkt der Blätter, besonders der Blattscheiden der Umbelliferen (*Astrantia*) und der Gramineen (*Phalaris*, *Hordeum hexastichon*) entdeckte und beschrieb Grisebach ein Jahr später. (1844, pag. 134).

Hofmeister (1868, pag. 420) hat Grisebachs Resultate ergänzt. „Die längsten im Pflanzenreich vorkommenden Stengelglieder erhalten ihre gewaltige Länge durch interkalares Wachstum. Das Internodium unter der Infloreszenz der Gräser ist bei *Molinia caerulea* bei Aufhören der in allen Querabschnitten gleichmäßigen Streckung und Zellvermehrung 1,3 mm lang. Weiterhin wächst seine Länge bis auf das Tausendfache; eine Zunahme, von der nur ein Hundertstel etwa auf die letzte Dehnung der Zellwände, die anderen 99 Hundertstel auf interkalares Wachstum kommen. Das betreffende Stengelglied wird bei *Gynierium argenteum* bis 2 m, bei der (westindischen) *Arundinaria Schomburgkii* Bennett bis 16 Fuß lang.“

Während sich Hofmeister im übrigen bezüglich seiner Auffassung über das interkalare Wachstum ganz an Grisebach anlehnt, will Askenasy (1881, pag. 38) dieses als besonderen Wachstumstypus nicht gelten lassen, da es allmählich in das zentripetale und zentrifugale Wachstum übergehe. Diese Auffassung ist ebenso einseitig wie die Grisebachs, der das Streckungswachstum bei seiner Definition ausschaltete. Wir werden später hören, daß es eben verschiedene Typen des interkalaren Wachstums gibt.

Bei Sachs (1874, pag. 788) finde ich unter den interkalar wachsenden Pflanzen zum ersten Male die Schachtelhalme angeführt. Besonders verweist er auf *Equisetum hiemale*, dessen „Internodien Jahr für Jahr von unten her aus der älteren Blattscheide um ein Stück hinausgeschoben werden“. Er hat — speziell im Hinblick auf die Monokotylen — den Begriff der interkalaren Vegetationszone dahin herausgearbeitet, daß dort das Gewebe seinen embryonalen Charakter mehr oder weniger beibehält und die erzeugten Zellen nach und nach in den Zustand der Streckung und definitiven Ausbildung übergehen, eine Auffassung, die auch heute noch allgemein gilt (Pfeffer 1904, II, pag. 4, 14; Jost 1913, pag. 379; Rothert 1914, pag. 1154; Haberlandt 1918, pag. 68; Bonner Lehrbuch 1919, pag. 39, 75).

Für den Schaft der Hyazinthe fand Bennet (1876, pag. 743), daß er sich im unteren Teile um 765,5%, in den folgenden um 150% und im oberen um 228% verlängert. Überhaupt ist für viele Blütschäfte und die langgestreckten Blätter der Monokotylen bekannt, daß sie intensiv an der Basis wachsen (Stebler 1878 für *Allium cepa*).

Bei Cannaceen kann die eingeschaltete Strecke eine Länge von 80 mm erreichen (Pfeffer 1904, pag. 11).

Die Blattscheiden von *Isoetes* und der Gräser gehen nach Goebel (1883, pag. 179, 214 ff.) aus schmalen Querzonen durch interkalares Wachstum hervor. Hier sei auch *Welwitschia mirabilis* erwähnt. Die meristematische Basis der beiden Blätter erscheint in den Stamm eingesenkt. Diese interkalare Zone muß jahrelang tätig sein, die Blätter wachsen langsam und nur vom Grunde aus (Hooker 1864, pag. 18). Gleichwohl erreichen sie eine gewaltige Länge.

Dem interkalaren Wachstum hat van Burkom (1913, pag. 167) ein besonderes Kapitel in seiner Arbeit gewidmet. Seine Messungen erstrecken sich auf *Equisetum limosum*, *Tradescantia repens* und *Commelina nudiflora*. Bei *Equisetum* war die wachsende Zone an allen Internodien des Stengels im Maximum nur 2 mm lang (Tabelle pag. 66 u. 67), bei *Tradescantia* zu Beginn des Wachstums 4–5 mm (pag. 144)¹⁾.

Der Vollständigkeit halber sei noch erwähnt, daß van Tieghem (1891, pag. 777) dem „terminalen“ Wachstum in der Sproßspitze ganz allgemein das „interkalare“ innerhalb der Internodien gegenüberstellt, gleichgültig ob eine interkalare Wachstumszone im engeren Sinne vorliegt oder nicht.

Die Zuwachstätigkeit einer solchen Zone beruht — wie man Grund hat anzunehmen — wohl in der Mehrzahl der Fälle auf dem Vorhandensein eines interkalaren Vegetationspunktes. Zwischen dem embryonalen und dem anschließenden Streckungswachstum läßt sich aber naturgemäß keine sichere Grenze ziehen. Wir sagen daher: Eine interkalare Wachstumszone liegt da vor, wo eine in Dauergewebe eingeschaltete kurze Strecke längere Zeit ihr Wachstum behält.

Das Vorhandensein von Zellteilungen wäre in exakter Weise durch das Studium der Kerne zu ermitteln, ein Punkt, den ich bisher leider nicht verfolgen konnte. So interessant die Entscheidung dieser Frage an sich ist, hat sie für mein

1) Das interkalare Wachstum der Internodien wird von ihm dahin charakterisiert, daß zunächst das ganze Internodium wächst, das Wachstumsmaximum aber bald an seine Basis verlegt wird, während der Rest nicht mehr wächst (pag. 183).

eigentliches Thema nur wenig Bedeutung, da auch im Streckungszustande die Ausbildung der Gewebe noch nicht vollendet ist.

2. Äußere Merkmale der interkalaren Zone.

Schon äußerlich sind die interkalaren Wachstumszonen hauptsächlich nach zwei Richtungen hin kenntlich:

1. Die Zone ist weich, chlorophyllfrei und zum Schutz mit einer Blattscheide umgeben oder bei vielen Blättern und Blütschäften von einer Zwiebel umhüllt.

2. Es liegt eine lokalisierte Verdickung des Stengels an dieser Stelle vor. Beide Fälle können auch kombiniert sein.

Der erste Modus findet sich bei Gramineen, Cyperaceen, Equiseten, Scitamineen u. a. Bei *Cyperus Papyrus* machte ich die Beobachtung, daß sich der weiße, weiche Teil des Stengels in Alkohol eingelegt tief dunkelbraun färbte. Die Intensität der Färbung nahm mit dem Übergang zum fertigen Gewebe ab. Die chlorophyllführenden Partien erschienen nicht verändert. Bei *Cyperus Papyrus* liegt die Zone unmittelbar über dem Rhizom und ist von einer mehrfachen Hülle von Scheiden umgeben — wie auch bei anderen *Cyperus*-Arten. Die mechanische Bedeutung der Scheiden für die interkalare Wachstumszone hat bekanntlich Schwendener (1874, pag. 94) besonders hervorgehoben. Die Scheide bietet ferner den Pflanzen einen hervorragenden Schutz gegen Insekten, die, wie ich feststellte, bei freigelegten Internodien trotz eines Verbandes nur zu leicht die jungen Gewebe überfielen.

Ebenfalls aus mechanischen Gründen findet bei manchen interkalar wachsenden Internodien eine Verdickung nach unten hin statt, so daß das Internodium Kegelform erhält (bei *Tradescantia erecta* nach Schwendener 1874, pag. 91). Eine solche Verdickung kann aber auch oberhalb der Knoten (*Tradescantia*) lokalisiert sein [oder bei Dikotylen auch unterhalb der Knoten (*Galeopsis Tetrabit*), ja sogar in der Mitte der Internodien (*Salvia elegans*, *Pilea spec.* Raciborski 1914, pag. 356 ff.)]. Diese Stelle kann sodann als „Gelenk“ funktionieren. Zur Vermeidung von Umschreibungen und Unklarheiten erscheint es mir zweckmäßig, beide Bezeichnungen „Knoten“ und „Gelenk“ konsequent zu gebrauchen und auseinander zu halten, wie das Lehmann (1906, pag. 7) für die Gräser betont hat. Der verdickte Teil des Stengels soll also als „Gelenk“, die Einfügungsebene der Blätter als „Knoten“ bezeichnet werden. Liegen doch auch in den Wachstumsverhältnissen wesentliche Unterschiede vor. Während die Knoten nur geringes Längenwachstum zeigen, sind umgekehrt die Gelenke — als interkalare Zonen — durch wachstumsfähiges Gewebe ausgezeichnet. Die Wachstumstätigkeit wird, soweit sich das makro-metrisch feststellen läßt, eingestellt, nicht immer aber die Wachstumsfähigkeit, da bekanntlich viele Gelenke auf Richtungsreize mit Wachstum antworten. Wie sich dabei die Wasserbahnen verhalten, ist eine noch zu klärende Frage.

3. Messungen.

Das Fehlen genauer Angaben über die Verteilung des interkalaren Wachstums erklärt sich bei vielen Monokotylen aus der Schwierigkeit der Messungen. Bei Gramineen, Cyperaceen, Scitamineen muß man wenigstens teilweise die Scheiden entfernen, um an das Internodium zu gelangen. Das kann Änderungen in den

Ernährungs- und Transpirationsbedingungen hervorrufen und beeinflußt nachteilig das Wachstum. Aus diesem Grunde hat man sich bei Gramineen meist auf die anatomische Betrachtung beschränken müssen. Entfernt man die umhüllenden Scheiden, so verkrüppeln die jungen Blätter tatsächlich, weil ihnen mit den entfernten Blättern die „Schutz- und Ernährungsorgane“ genommen sind (Stebler, 1878, pag. 52). Der einmal aus der Scheide herausgetretene Teil wächst nicht mehr in die Länge, gewährt also keinen Aufschluß über das Wachstum. Ein ähnliches Verhalten ist für die jungen Internodien zu erwarten. Nach den Erfahrungen von Stebler kann man die Blattbasen der Zwiebelpflanzen der Messung zugänglich machen durch Entfernung eines Zwiebelquadranten. Die Blätter wachsen auch gut weiter. Leicht lassen sich die Commelineen messen. Man braucht nur einen schmalen Streifen der die Wachstumszone umhüllenden Scheide herauszuschneiden, um das Internodium bis zum Knoten hin markieren zu können. Die von mir an den Stengeln von *Canna indica* versuchten Messungen aber sind gänzlich ergebnislos verlaufen. Weder die Pflanzen im Freien noch im Gewächshaus wuchsen weiter, nachdem ich die Internodien freigelegt hatte, trotzdem ich sie mit einem Schutzverband (wie bei den Gramineen noch zu beschreiben sein wird) umgab.

a) Methode der Messungen.

In bekannter Weise habe ich mittels eines feinen Pinsels auf dem Stengel äquidistante Tusche- oder Spirituslackmarken angebracht. Die Abstände wurden durch Anlegen eines Maßstabes mit Millimtereinteilung bestimmt. Ich benutzte dazu ein Stahllineal oder einen schmalen Streifen Millimeterpapier. Beide Maßstäbe haben den Vorteil, daß sie sich dem Stengel anschmiegen und bessere Ablesungen gestatten. Der Gebrauch des Zirkels war zeitraubend und lieferte mir keine genaueren Resultate (vgl. auch van Burkom 1913, pag. 18). Ich habe bis auf $\frac{1}{2}$ mm Genauigkeit geschätzt. Da die Freilandpflanzen draußen gemessen wurden, lag die Gefahr nahe, daß durch den Regen die Marken weggewaschen würden. Die chinesische Tusche (ich benutzte die flüssige Tusche unverdünnt) haftete jedoch in den meisten Fällen noch nach tagelangem Regen. Die anfänglichen Abstände der Marken und ihre Zahl wurden stets genau notiert. Die Striche selbst trug ich möglichst dünn auf; trotzdem verbreiterten sie sich manchmal infolge des starken Wachstums. Dann nahm ich die Mitte zwischen oberer und unterer Begrenzung an. Die interkalare Zone legte ich so frei, daß ich ein Stück der Scheide herauschnitt. Bei *Cyperus* und den Gramineen war dann die Anlage eines Schutzverbandes erforderlich.

I. Cyperaceae.

Kräftige junge Exemplare von *Cyperus alternifolius* und *C. Papyrus* wurden in große Töpfe eingepflanzt. Nur das Rhizom steckte in der Erde; der Halm ragte vom Ansatz der Scheide an frei heraus. Die Töpfe wurden so in das Bassin des Viktoria regia-Hauses eingesetzt, daß der Wasserspiegel nicht ganz ihren oberen Rand erreichte. Es erwies sich diese Vorsichtsmaßregel als notwendig, da die Wasserschnecken zu gern die freigelegten Wachstumszonen überfielen. Trotz dem noch zu schildernden Verbands gelang ihnen dies des öfteren, wodurch manche Messungen unmöglich wurden.

An einer der drei Stengelseiten schnitt ich mittels Skalpell und Pinzette vorsichtig die umhüllenden Scheiden weg, und zwar bis zum Rhizom hin. Der frei-

gelegte Teil wurde mit Fließpapier abgetrocknet und markiert. Die von zwei Seiten noch vorhandenen Scheiden gaben dem Halm, wenn er nicht schon zu hoch war, hinreichenden Halt. Um das Einknicken ganz zu vermeiden und zum Schutz der weichen Wachstumszone legte ich um den Stengel, der Höhe der Scheide ungefähr entsprechend, einen Verband von Guttaperchapapier, mit Bindfaden nicht zu fest umwickelt. Bei der Messung wurde der Verband natürlich abgenommen und, wenn nötig, der Halm neu markiert. Die so behandelten Pflanzen wuchsen zunächst gut weiter. Später stellten sich manchmal Störungen ein.

Die Marken wurden in Abständen von 5 zu 5 mm aufgetragen. Bei Halm 3 der angefügten Tabelle war die unterste Zone in 4 Tagen (23.—27. Mai) auf 35 mm angewachsen. $35 = 7 \times 5$ in der Tabelle bedeutet nun, daß diese 35 mm von neuem in 7×5 mm untermarkiert wurden. Die in der Tabelle untenstehenden Zahlen entsprechen den unteren, gleich über dem Rhizom liegenden Zonen des Halmes (s. Tabelle I).

Tabelle I.

Cyperus alternifolius.**Halm 19,3 cm lang, Viktoriahaus.**

Datum: 1918.

	20. 5.	21. 5.	22. 5.	23. 5.	25. 5.
	Anfangs- größe in mm				
Oben	5	5	5	5	5
	5	5	5	5	5

	5	5	5	5	5
Unten	5	6	6	6	6
	5	7	7	7	7
	5	8	15	26	40

Halm 24 cm lang, Viktoriahaus.

Datum: 1918.

	24. 5.	25. 5.	26. 5.
	Anfangs- größe in mm		
Oben	5	5	5
	5	5	5
	.	.	.
	.	.	.
	5	5	5
Unten	5	6	6
	5	9	10

Halm 13 cm lang, Viktoriahaus.

Datum: 1918.

	23. 5.	27. 5.	31. 5.
	Anfangs- größe in mm		
Oben	5	5	5
	5	5	5
	.	.	.
	.	.	.
	5	5	5
Unten	5	5	5
	5	7	7
	5	$35 = 7 \times 5 = 5$	5
		5	5
		5	5
Unten		5	6
		5	30

Die Messungen haben nur für die 2—3 unteren Zonen der Einteilung eine Zunahme ergeben. Die Länge der wachsenden Zone betrug also durchweg 10—15 mm. Das Wachstum war innerhalb der untersten 5 mm am stärksten und

konnte in 4—5 Tagen das 7—8fache der ursprünglichen Länge an Zuwachs leisten. Die Neumarkierung der eingeschalteten Zone (vgl. Halm 3) ergab, daß das Wachstum stets auf die unteren 2—3 Zonen beschränkt bleibt. Es liegt also bei *Cyperus alternifolius* (und auch bei *Cyperus Papyrus*) ein intensives interkalares Wachstum vor; durch die Tätigkeit einer wenige Millimeter langen Zone wird im Laufe einer Vegetationsperiode der meterhoch ragende Halm gebildet. Normal wachsende Halme von *Cyperus alternifolius* erreichten im Viktoriahaus eine durchschnittliche Höhe von 120 cm. Da schon kräftige Exemplare von 20 cm Länge nur innerhalb der untersten 1,5 cm wachsen, so ergibt sich, daß diese 1,5 cm einen Zuwachs von 100 cm leisten können, das ist aber 6666,6 %.

II. Gramineae.

Bei *Zea Mays*, *Arundo Donax*, *Phragmites* nahm ich von einem Halm jedesmal nur ein Internodium zur Beobachtung vor. Waren mehrere Scheiden übereinander vorhanden, wie das bei jungen Internodien häufig der Fall ist, so mußten die äußeren meist ganz entfernt werden. In der letzten wurde ein schmaler Streifen herausgeschnitten und der Stengel markiert. Der Verband wurde hier insofern modifiziert, als ich zum Schutz gegen Austrocknung des Stengels zuerst ein wassergetränktes Stück Watte umlegte und darüber erst das Guttapercha- oder Ölpapier anbrachte. Die Markierung geschah mit Spirituslack; in Abständen von je 5 mm wurden die Marken aufgetragen. Bei *Arundo Donax* und *Phragmites* wurden die Messungen im Freien vorgenommen, bei *Zea Mays* an eingetopften Exemplaren im Versuchshaus.

Die Internodien verhielten sich sehr verschieden, auch wenn sie zur selben Zeit, d. h. unter denselben Außenbedingungen gemessen wurden. Manche wuchsen längere, andere kürzere Zeit. In letzterem Falle erreichte gewöhnlich die unterste Zone im Verhältnis zu den höheren eine geringere Länge. War das Längenwachstum gering, oder blieb es, soweit sich makroskopisch feststellen ließ, ganz aus, so war häufig zu beobachten, wie die Internodien seitlich aus der verletzten Scheide herausquollen (immer unter der Voraussetzung, daß sie selbst unverletzt und durch den Verband geschützt waren), als ob sie vorher unter einem Druck gestanden hätten.

In der Tabelle führe ich einige Messungen für *Arundo Donax* an (s. Tabelle II).

Die Wachstumszone ist bei Internodien mittleren Alters 25—30 mm lang. Normalerweise ist wohl der Zuwachs in der untersten Zone am stärksten. Wenn sich das nicht in allen Fällen ergeben hat, so möchte ich dafür die Verletzung des Blattes verantwortlich machen. Die Pflanze scheint überhaupt, wie schon erwähnt, den operativen Eingriff schwer zu vertragen. Die markierten Internodien erreichten in keinem Fall eine normale Länge. Die Messungen gestatten daher eigentlich nur ein Urteil über die Länge der wachsenden Zone; denn zu Anfang der Messungen macht sich die hemmende Wirkung noch nicht so geltend. Sie lassen erkennen, daß das Wachstum nach oben abklingt. Jedoch über die Intensität und Dauer des Zuwachses gerade in der untersten Zone gewinnt man kein klares Bild. Daß die Messungen bei *Cyperus* bessere Resultate ergaben, erklärt sich einmal daraus, daß die teilweise Entfernung der Scheiden hier keinen so tiefgehenden Eingriff in das Leben der Pflanze bedeutet; die assimilierenden Blätter und der ganze Halm bleiben intakt; zum anderen waren die Pflanzen im Warmhaus vor den Unbilden der Witterung geschützt.

Tabelle II.

Arundo Donax¹⁾.

Internodium 4,7 cm lang.

Datum: 1918.

	17. 5.	18. 5.	23. 5.	
	Anfangsgröße in mm			
Oben	2	2	2	Bei späterer Messung kein Zuwachs mehr zu kon- statieren.
	5	5	5	
	5	5	5	
	5	5	5	
	5	6	6	
	5	8	8	
	5	9	11	
	5	8	18	
Unten	5	8	35	
	5	6	30	

Internodium 7,1 cm lang.

Datum: 1918.

	17. 5.	18. 5.	23. 5.
	Anfangs- größe in mm		
Oben	1	1	1
	5	5	5
	5	5	5
	.	.	.
	.	.	.
	.	.	.
	.	.	.
	5	5	5
	5	6	6
	5	7	7
	5	7	9
	5	7	14
Unten	5	7	17

Internodium 9 cm lang.

Datum: 1918.

	17. 5.	18. 5.	23. 5.
	Anfangs- größe in mm		
Oben	5	5	5
	5	5	5
	.	.	.
	.	.	.
	.	.	.
	5	5	5
	5	6	6
	5	7	8
Unten	5	8	11
	5	5	6

Ein 4 cm langes Internodium von *Arundo Donax* hat eine Wachstumszone von 3 cm Länge. Ausgewachsen wird es durchschnittlich 12 cm lang; die 3 cm besorgen also den Zuwachs von $8 \text{ cm} = 266,6\%$.

Mit dünnstengeligen Gramineen hatte ich noch weniger Erfolg als mit *Arundo*. Die Halme knickten fast stets ein, auch wenn sie an Stützen angebunden waren, oder wurden sonstwie unbrauchbar.

III. Tradescantia.

Bei *Tradescantia virginica* wurden die Messungen teils im Freien, teils an eingetopften Exemplaren vorgenommen. Ein schmaler Streifen der Blattscheide,

1) Von drei verschiedenen, kräftigen Halmen im Freien wurde je ein Internodium gemessen. Das Datum ist in allen drei Fällen dasselbe.

die nur den unteren Teil des Internodiums, die Gelenkregion umfaßt, wurde herausgeschnitten; das Wachstum wurde dadurch nicht sichtbar beeinträchtigt (s. Tabelle III).

Die Tabelle veranschaulicht das Wachstum mehrerer Internodien eines Sprosses von *Tradescantia virginica*. Das unter der Blüte befindliche Internodium (der Infloreszenzstiel) wurde erst später markiert. Die nach wenigen Tagen stark verlängerten unteren Zonen markierte ich neu. Ich trug die Tuschestriche in Abständen von 2 mm auf. $\left. \begin{matrix} 6 \\ 10 \end{matrix} \right\} = 8 \times 2$ bedeutet: die beiden unteren Zonen, die sich auf 6 bzw. 10 mm verlängert hatten, wurden in 8×2 mm neu eingeteilt.

Wie aus der Tabelle ersichtlich ist, liegt die wachsende Zone an der Basis des Internodiums; sie erstreckt sich zunächst über 20 mm, dann beschränkt sie sich allmählich auf die unteren 10 mm. Die Untermarkierung in 2 mm läßt deutlich erkennen, daß der größte Zuwachs stets in den beiden untersten Zonen erfolgt, daß also die intensivste Wachstumstätigkeit sich in den basalen 4 mm abspielt. Wenn das Internodium durchschnittlich 20 mm lang ist, wächst es interkalar, d. h. der Zuwachs erfolgt nur im unteren Teile des Internodiums. In früheren

Tabelle III.

Tradescantia virginica.

Ein Sproß, Pflanzenversuchshaus.

Internodium 6 cm lang.

Datum: 1918.

	10. 5.	12. 5.	14. 5.	17. 5.	22. 5.	24. 5.	29. 5.
	Anfangsgröße in mm						
Oben	10	10	10	10	10	=	=
	10	10	10	10	10	=	=
	10	10	10	10	10	=	=
	10	10	10	10	10	=	=
	10	11	12	12	12	=	=
	10	11	11	16 — $8 \times 2 = 2$	2	=	=
				2	2	=	=
				2	2	=	=
Unten				2	2	=	=
				2	2	=	=
				2	2	=	=
				2	2 $\frac{1}{2}$	3	3
				2	3	3 $\frac{1}{2}$	3 $\frac{1}{2}$
				2	3 $\frac{1}{2}$	4	4
				2	3 $\frac{1}{2}$	4	5

Internodium 3 cm lang.

Oben	5	5	5	5	5	=	=
	5	5	5	5	5	=	=
	5	6	6	6	6	=	=
	5	6	7	8	8	=	=
	5	5	5	6	6	=	=
	5	6	6 $\frac{1}{2}$	10 — $8 \times 2 = 2$	2	=	=
				2	2	=	=
				2	2	=	=
Unten				2	2 $\frac{1}{2}$	=	=
				2	3	=	=
				2	3 $\frac{1}{2}$	=	=
				2	4	=	=
				2	4	=	=
						5	6

Internodium 1,2 cm lang.
Datum: 1918.

	10. 5.	12. 5.	14. 5.	17. 5.	22. 5.	24. 5.	29. 5.	30. 5.	31. 5.
	Anfangsgröße in mm								
Oben	2	2	2	3	2	2	=	=	=
	5	5	6	10	2	2	=	=	=
	5	5	6	13	2	2 1/2	=	=	=
					2	2 1/2	=	=	=
					2	2 1/2	=	=	=
					2	3	=	=	=
					2	3	=	=	=
					2	3	=	=	=
					2	4	=	=	=
					2	4	4	4	=
					2	5	5	5	=
					2	8	8 1/2	8 1/2	=
					2	8 1/2	11 1/2	20 = 2 x 5	=
							+ 5 x 2	= 5	5
								5 1/2	5 1/2
Unten								2	2
								2	2 1/2
								2	2
								2	3
								2	3

Oberstes Internodium (Infloreszenzstiel) 7 cm lang.
Datum: 1918.

	29. 5.	30. 5.	31. 5.
	Anfangsgröße in mm		
Oben	5	5	5
	5	5	5
	.	.	.
	.	.	.
	.	.	.
	5	5	5
	2	2	2
	2	2 1/2	2 1/2
	2	2	2 1/2
	2	2 1/2	5
Unten	2	3	7

Stadien ist das Wachstum über das ganze Internodium verteilt; es ist aber nicht gleichmäßig, sondern im basalen Teil stärker. Ausgewachsene Internodien von 75 mm Länge sind keine Seltenheit bei *Tradescantia virginica*. Der Zuwachs beträgt also 55 mm bei 20 mm Anfangslänge, d. h. 275%.

Bei *Tradescantia viridis* war die Wachstumszone 5—6 mm lang. Es entspricht dies ungefähr der Länge der Blattscheide. Markiert man den freien, nicht von der Scheide umhüllten Teil des Internodiums, so sieht man, daß dieser nicht mehr wächst, sondern daß sich das Internodium gewissermaßen aus der Scheide herauschiebt.

Für *Tinantia fugax* ergeben sich ähnliche Wachstumsverhältnisse wie für *Tradescantia*.

IV. Iris.

Gemessen wurden Blätter von Iris Bergii. Die Versuchspflanzen wurden im Garten ausgegraben und in Töpfe eingepflanzt. Das zu messende Blatt wurde von den umhüllenden Blättern bis auf das letzte, unmittelbar umfassende befreit. Dieses schlitzte ich an der Flanke, an der das zu messende Blatt hervortrat, bis zum Rhizom auf und zog das innere Blatt seitlich heraus, so daß ich die Marken auf ihm anbringen konnte. So hatte das innere Blatt noch einen gewissen Schutz und Halt. Im allgemeinen war es aber doch notwendig, die Blätter an Stäbchen anzubinden, da sie umfielen. Die Pflanzen wurden unter Glasglocken gestellt, die jeden Morgen gelüftet wurden (s. Tabelle IV).

Tabelle IV.

Iris Bergii.

Blatt 16 cm lang.

Datum: 1918.

	11. 4.	12. 4.	13. 4.	14. 4.	15. 4.	16. 4.	17. 4.	18. 4.	19. 4.	20. 4.	21. 4.	22. 4.	
Oben	5	5	=	=	=	=	=	=	=	=	=	=	11 ^b a.m.
	5	5	=	=	=	=	=	=	=	=	=	=	
	5	5	=	=	=	=	=	=	=	=	=	=	
	
	
	
	5	5	=	=	=	=	=	=	=	=	=	=	
	5	5	=	=	=	=	=	=	=	=	=	=	
	5	5 $\frac{1}{2}$	=	=	=	=	=	=	=	=	=	=	
	5	5 $\frac{1}{2}$	=	=	=	=	=	=	=	=	=	=	
	5	5 $\frac{1}{2}$	=	=	=	=	=	=	=	=	=	=	
	5	5 $\frac{1}{2}$	6	=	=	=	=	=	=	=	=	=	
	5	6	6 $\frac{1}{2}$	7	=	=	=	=	=	=	=	=	
	5	6	7	7	8	=	=	=	=	=	=	=	
Unten	5	5 $\frac{1}{2}$	7	9	9 $\frac{1}{2}$	10	=	=	=	=	=	=	
	5	5	7	10	12 $\frac{1}{2}$	13	14	15	15	15 $\frac{1}{2}$	16 $\frac{1}{2}$	17 $\frac{1}{2}$	
Gesamtlänge in mm:	160	164 $\frac{1}{2}$	170	175 $\frac{1}{2}$	179	180 $\frac{1}{2}$	181 $\frac{1}{2}$	182 $\frac{1}{2}$	182 $\frac{1}{2}$	183	184	185	
Zuwachs in mm:	—	4 $\frac{1}{2}$	5 $\frac{1}{2}$	5 $\frac{1}{2}$	3 $\frac{1}{2}$	1 $\frac{1}{2}$	1	1	0	$\frac{1}{2}$	1	1	
Gesamtlänge eines unversehrten Kontrollblattes:													
Zuwachs in mm:	173	186	199	210	218	220	221	223	223	227	227	227	
	—	13	13	11	8	2	1	2	0	4	0	0	

Der Zuwachs erfolgt nur im basalen Teile des Blattes und zwar verteilt er sich bei vorliegendem Beispiel zunächst auf eine Zone von 45 mm. Bei einem ungefähr gleich langen Kontrollblatt, dem sämtliche umhüllenden Blätter belassen waren, war der Gesamtzuwachs pro Tag durchweg größer. Das ergab sich auch für andere Beispiele. Es tritt also doch wohl durch die veränderten Bedingungen eine gewisse Wachstumsbemmung ein, so daß die Messungen nur einen Aufschluß über die Verteilung, nicht aber über die Intensität des Wachstums geben.

V. Equisetum.

Es wurde vor allem eine Bastardspezies, *Equisetum littorale* (*heleocharis* \times *arvense*) aus einem Tümpel des Botanischen Gartens gemessen, ferner *Equisetum arvense* aus dem Garten, *E. robustum* und *E. hiemale* aus dem Gewächshaus, die in Töpfe eingepflanzt waren. Wie bei *Tradescantia* legte ich die interkalare Zone frei, indem ich einen etwa 2 mm breiten Längsstreifen der Scheide herausschnitt. Die Anfangsabstände der Marken betrugen 5 bzw. 2 mm (s. Tabelle V).

Tabelle V.

***Equisetum littorale* (*heleocharis* \times *arvense*).**

Ein Halm. Gemessen die oberen zehn Internodien. Gartentümpel.

Datum: 1918.

	20. 5.	26. 5.	30. 5. 5 ^h p.m.		20. 5.	26. 5.	30. 5.
Oben Internodium	Anfangs- größe in mm				Anfangs- größe in mm		
I.	2	2	2	VII.	3	3	=
	2	2	2		5	=	=
	2	3	4		5	=	=
II.	2	2	2		2	=	=
	2	2	2		2	=	=
	2	2	2		2	=	=
	2	4	6		2	=	=
III.	4	=	=	VIII.	3 ¹ / ₂	=	=
	2	=	=		5	=	=
	2	=	=		5	=	=
	2	=	=		2	=	=
	2	=	=		2	=	=
	2	4	6		2	=	=
IV.	6	=	=		2	=	=
	2	=	=	IX.	5	=	=
	2	=	=		5	=	=
	2	=	=		5	=	=
	2	=	=		2	=	=
V.	2	4	6		2	=	=
	3	=	=		2	=	=
	5	=	=		2	=	=
	2	=	=		2	=	=
	2	=	=		2	=	=
	2	=	=		2	3	3
	2	=	=	X.	2	=	=
VI.	2	4	6		5	=	=
	6	=	=		5	=	=
	5	=	=		5	=	=
	2	=	=		2	=	=
	2	=	=		2	=	=
	2	=	=		2	=	=
	2	=	=		2	=	=
	2	4	5	Unten	2	2 ¹ / ₂	3

Bei Betrachtung der Tabelle fällt sofort auf, daß in jedem Internodium des Halmes selbst in den jungen, eben der Messung zugänglichen, nur die basale Zone wächst, ja daß die Zuwachszone stets auf die untersten 2 mm lokalisiert ist. Die Größe der Zunahme ist variabel, was bei den stets wechselnden Außenbedingungen nicht zu verwundern ist. Das längste gemessene Internodium der Spezies war 43 mm lang. Da schon ein 6 mm langes Internodium nach makroskopischer Feststellung nur innerhalb der untersten 2 mm wächst so folgt, daß die 37 mm durch interkalares Wachstum eingeschaltet sind; das würde einem Zuwachs von 1850% entsprechen.

4. Zusammenfassung.

Nach den vorliegenden Messungen lassen sich bei dem interkalaren Wachstum zwei Typen unterscheiden, für die als gemeinsames Merkmal der Ort des Wachstumsmaximums gilt: nämlich an der Basis des Stengelgliedes. Unterscheidend ist die Entwicklungsstufe, auf welcher die Lokalisation stattfindet; das ist der Fall:

- a) von den ersten Stadien ab bei *Equisetum littorale*, *hiemale*, *robustum*, *arvense* (*E. limosum* nach van Burkom, 1913);
- b) erst nach einem Stadium gleichmäßigen Wachstums bei *Tradescantia virginica* und *viridis*, *Tinania fugax*, *Cyperus alternifolius* und *Papyrus*, *Zea Mays*, *Arundo Donax*, *Phragmites*, Blätter von *Iris*, *Allium Cepa*, *Hyazinthus*.

Es betrug nach meinen Messungen der interkalare Zuwachs für:

- | | |
|----------------------------------|---------------|
| 1. <i>Cyperus alternifolius</i> | . 6 666,6 % |
| 2. <i>Arundo Donax</i> | . . . 266,6 % |
| 3. <i>Equisetum littorale</i> | . . 1 850 % |
| 4. <i>Tradescantia virginica</i> | . 275 % |

II. Teil.

Die Wasserleitungsbahnen in den interkalaren Wachstumszonen von monokotylen Sprossen.

A. Anatomie.

1. Literaturübersicht.

Über die Ausbildung oder gar die Leistungsfähigkeit der Leitbündel in interkalaren Wachstumszonen liegen nur wenige Angaben in der Literatur vor. Grisebach hat zuerst diesbezügliche Fragen aufgeworfen. Er verfolgte sie aber nicht weiter, sondern erwähnt in dieser Beziehung nur eine Beobachtung an *Dianthus plumarius* (1843, pag. 290):

„Die obersten, durch kontinuierliches Wachstum ausgebildeten Stücke eines noch nicht ganz ausgewachsenen Stengelgliedes enthielten viele, an Gefäßen reiche Gefäßbündel . . . , während die untersten, die durch interkalares Wachstum eingeschaltet sind, in den Gefäßbündeln nur wenige, einzelne Spiralgefäße . . . zeigten.“

Daß die Ausbildung des Leitbündels in dessen Verlauf durch das Internodium oft ungleichmäßig ist, beobachtete schon Unger (1866, pag. 87): „An langen, ohne Unterbrechung durch den Stamm verlaufenden Gefäßbündeln der Monokotylen bemerkt man in deren oberen Teilen eine höhere Ausbildung der Gefäße, welche in den unteren Teilen fehlen, hier aber durch ein Überwiegen langgestreckter Zellen ersetzt werden.“ Er faßt letzteres als eine Verkümmerng auf und bringt seine Beobachtung keineswegs mit dem Wachstum in Zusammenhang.

Bekannt ist die Tatsache, daß in der interkalaren Zone einige Ring- und Spiralgefäße die Kontinuität der Wasserbahnen aufrecht erhalten (Frank 1892, pag. 127; Nathanson 1898, pag. 671; Pfeffer 1904 II, pag. 14). Es können nur solche toten Elemente ausgebildet sein, die den aktiv wachsenden Zellen keinen erheblichen Widerstand entgegensetzen (Schwendener und Krabbe 1893, pag. 404).

Klar ist auch, daß bei Vorhandensein einer stark wachsenden Zone eine beträchtliche Dehnung dieser so früh differenzierten Elemente eintreten muß. Dabei sollen nach Nathanson in Liliaceenblättern einzelne Tracheiden, statt völlig zu zerreißen, passiv auseinander gezogen werden, während ein Teil der benachbarten Zellen an ihnen vorübergleiten muß (Nathanson 1898, pag. 677). Die Lücken werden nach ihm nachträglich durch neu angelegte Tracheiden geschlossen. Die ganze Einrichtung soll eine Materialersparnis bedeuten.

Es fragt sich allgemein: Wie weit geht die Zerstörung der Primanen, und wie wird Ersatz dafür geschaffen? Letzterer Punkt kann endgültig — d. h. auch im physiologischen Sinne — erst durch eine experimentelle Behandlung entschieden werden.

2. Die Leitbündeltypen.

Die von mir unter diesen Gesichtspunkten studierten Monokotylen lassen sich bezüglich des Baues ihrer Leitbündel nach dem Vorgange Russows in verschiedene Typen einordnen. Von den Russowschen Typen habe ich diejenigen herausgegriffen, die für meine Versuchspflanzen in Betracht kommen.

Russow (1875, pag. 35) unterscheidet Leitbündel, „deren Gefäße untereinander nahezu gleich oder sehr ungleich weitlichtig sind“.

Letzteres gilt für den Gramineentyp; ich nenne ihn „Glumiflorentyp“, da er in gleicher Weise für die Cyperaceen charakteristisch ist. Auch einige Aroideen (*Acorus*) und Juncaceen (*Juncus*, *Luzula*) können hierhin gerechnet werden. Der Unterschied in der Weite der Gefäße ist ferner bei dem Scitamineentypus sehr beträchtlich, der bei manchen Scitamineen (*Canna*, *Musa*, *Strelitzia*), Aroideen (*Richardia*, *Alocasia* u. a.) und Typhaceen vertreten ist.

Nahezu gleichlumige Gefäße weist der Liliaceentypus auf. Russow rechnet auch die Commelinaceen hierhin. Das ist insofern berechtigt, als die Xylemelemente von ziemlich gleicher lichter Weite sind; aber an ihrer Stelle entsteht meist eine Lakune. Daher möchte ich die Commelineen als besonderen Typus fassen (*Tradescantia*, *Tinantia*). Ihm schließe ich aus später anzuführenden Gründen *Equisetum* an.

Im folgenden habe ich den jeweiligen „Typus“ allgemeiner gefaßt, indem ich ihn nicht nur nach dem Aussehen der fertigen Leitbündel im Sinne Russows charakterisiere, sondern dabei die Gesamtheit der Bündel nach der Entwicklung, Ausbildung und auch nach der Leistungsfähigkeit ihres Gefäßteils berücksichtige.

I. Glumiflorentypus.

An *Cyperus alternifolius* und *C. Papyrus* habe ich diesen Typus näher studiert. Ich versprach mir gerade von diesen Objekten günstige Resultate, da sie erstens, wie wir sahen, eine so ausgesprochene, intensive und langtätige interkalare Wachstumszone besitzen, zweitens, sich außerdem durch weite Gefäße auszeichnen. Die Pflanzen stammten meist aus dem Viktoria-Bassin, teils aus den dort eingestellten Töpfen (vgl. oben pag. 124).

Bei der anatomischen Untersuchung zeigte sich, daß der Übergang vom Stengel zum Rhizom kein allmählicher ist. Das Stengelparenchym beider hebt sich scharf gegeneinander ab. Im Halme ist es von großen Interzellularräumen durchzogen, die schon in der interkalaren Zone sichtbar sind, während sie der benachbarten Zone des Rhizoms fehlen. Sie sind nicht zu verwechseln mit den „Gefäßgängen“. So nenne ich nach Schenck (1915, pag. 524) die bei manchen Monokotylen, Equiseten und dikotylen Wasserpflanzen die Stelle der Gefäßprimanen einnehmende Lakune. Schenck hat den Ausdruck bei Besprechung des Leitbündels der Wasserpflanzen verwandt. In der früheren Literatur ist mir dieser Terminus nicht begegnet. Nur die Bezeichnung „lacune ligneuse“ von Gravis (1898, pag. 136) für den

Gefäßgang von *Tradescantia virginica* entspricht ihm dem Sinne nach. Seine allgemeine Einführung empfiehlt sich in Hinsicht 1. auf die Entstehung, 2. auf die später noch zu besprechende Funktion des Ganges. Der „Gefäßgang“ ist damit von den „Interzellularräumen und Gängen“ in anderen Geweben eindeutig unterschieden.

Die unmittelbar an das Rhizom sich anschließende Stengelzone hat auf eine Strecke von mehreren Millimetern hin durchaus embryonalen Charakter. Es schließt sich daran eine Zone offenbar intensivster Streckung bis zu einer Höhe von etwa 3—10 mm über dem Rhizom. Von hier ab beginnt die allmähliche Differenzierung der Folgeelemente.

Zunächst sei von der embryonalen interkalaren Zone die Rede. Ein Querschnitt durch diese Region des Halmes zeigt, daß die nach Monokotylenart im Stengelparenchym zerstreut liegenden Bündel auf verschiedener Entwicklungsstufe stehen. Die kleineren Randbündel lassen zum Teil nur einen differenzierten Siebteil erkennen. Alle ihre anderen Elemente sind ganz embryonal. Es sind das die kleinen Bündel, deren Xylem im ausgebildeten Zustande nur aus zwei seitlichen Tüpfelgefäßen und ihrer „Verbindungsbrücke“ besteht. Letzteres ist ein Streifen von tracheïdalen Elementen, der die beiden Tüpfelgefäße in manchen Zonen unmittelbar verbindet, in anderen durch eine Lage Parenchymzellen von ihnen getrennt ist; in den großen Bündeln setzt er sich an die Primanen bzw. an den Gefäßgang an. Da die erwähnten Randbündel keine dehnbaren Gefäße ausbilden, ist in der Wachstumszone ihr Xylem noch nicht differenziert. Andere Bündelchen dieser Art weisen höchstens ein bis zwei enge Primanen auf. Die Zahl dieser Randbündel, die mangels Protoxylems keinen Gefäßgang ausbilden, kann 80—130 betragen. (Die Zahlen wurden aus einer Skizze des Querschnittes ermittelt). Sie stehen in der ausgewachsenen Stengelzone durch ein Netz von Anastomosen untereinander und mit den großen Bündeln im Zusammenhang. Die Anastomosen gehen stets nur von den Verbindungsbrücken aus.

Bei den typischen inneren Bündeln sind in der interkalaren Zone auch nur die Siebteile und wenige Primanen differenziert. Letztere liegen, je nach dem Alter des Stengels, in 6—12-Zahl dicht zusammen, an der Stelle des Bündels, die später von einem Gefäßgang eingenommen wird (Fig. 1)¹⁾. Zum Teil sind die Primanen noch unfertig. Die späteren

1) Alle Skizzen sind mit dem Zeichenapparat mit derselben Vergrößerung (Objektiv 7, Okular 1) auf dem Tisch gezeichnet. Zur Reproduktion sind die Figuren auf $\frac{1}{2}$ verkleinert worden.

seitlichen Tüpfelgefäße erscheinen hier als zartwandige, plasmaerfüllte Zellen, deren weites Lumen sofort auffällt. Die spätere Verbindungsbrücke zwischen den Tüpfelgefäßen und dem Gefäßgang ist in der interkalaren Zone durch einige Reihen quergestreckter Zellen angedeutet. Die Primanen sind relativ weitleumig. Ihr Durchmesser nimmt in der interkalaren Zone vom Innenrande des Bündels zum Siebteil hin stetig, wenn auch nicht sehr auffallend, zu.

Die zuerst ausgebildeten Primanen sind schon früh in der embryonalen interkalaren Zone gedehnt, ja zerrissen, zum Teil so stark, daß ihre Ringe nicht selten senkrecht zur Querrichtung stehen. Infolgedessen deutet sich unmittelbar über dem Rhizom schon der Gefäßgang

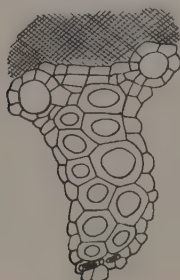


Fig. 1.



Fig. 2.

Fig. 1. *Cyperus Papyrus*. Halm 13 cm lang. Interkalare Zone quer. Gefäßteil eines großen Bündels aus der Mitte des Querschnittes kurz über dem Rhizom. Von den Primanen sind die beiden erst ausgebildeten zerdehnt, so daß ihre Ringe senkrecht zur Längsrichtung stehen. Die späteren Tüpfelgefäße sind zartwandig und plasmaerfüllt; ebenso die Zellen der späteren „Verbindungsbrücke“.

Fig. 2. Dasselbe. 2 mm höher. Der Gefäßgang ist bereits vorhanden, ein Teil der Primanen ist an seiner Bildung beteiligt. Das Lumen der späteren seitlichen Gefäße hat sich zwar erweitert, aber noch sind diese Zellen plasmatisch und dünnwandig.

an; 2—3 Millimeter höher sind mehr Primanen gedehnt, wodurch das Lumen des Ganges erweitert wird (Fig. 2). Auf dicken Querschnitten sieht man bei verschiedener Einstellung des Mikroskops, daß dieser Gang höher oder tiefer mit einer Querlage von Gefäßringen vollständig erfüllt ist. Die Ringe sind unter sich und zum Teil auch mit dem Parenchym in festem Zusammenhang. Daß diese Ringzonen in rhythmischen Abständen den Gefäßgang durchsetzen, ergibt das Längsschnittbild.

Je älter der Stengel ist (d. h. je weiter nach oben), um so größer ist die Zahl der gestreckten und zerdehnten Primanen und um so weiter der Gefäßgang. Er entsteht also, wie wir hörten, nicht etwa durch Auseinanderweichen der Primanen, wie de Bary (1877, pag. 339) für die Cyperaceen, Gramineen usw. annahm, also schizogen, sondern die

Dehnung bzw. Zerreiung der Primanen in der Längsrichtung ist das Primäre. Die Ansicht von einer schizogenen Entstehung hat sich stellenweise bis in die neueste Zeit erhalten (Haslinger 1914, pag. 1064). Bei Betrachtung des ausgewachsenen Bündels, so auch gewisser Gramineen (*Zea Mays*), liegt es allerdings nahe, an eine schizogene Bildung zu denken. In den älteren Internodien von solchen ist der Gang sehr weit. An den Seiten sitzen hie und da Ringe der Primanen an. Der Fall aber, da auch in der ausgewachsenen Zone noch ganze Primanenringkomplexe, die ihn völlig ausfllen, in dem Gefgange zu sehen sind, ist bei *Cyperus alternifolius* nicht so selten. Da die Begrenzung des Ganges eine so regelmige ist, kann nicht wundernehmen. Es sind ja keine Parenchymzellen zerstört worden.

Soll man nun die Entstehung des Ganges als lysigen bezeichnen? Nach der Definition von de Bary (1877, pag. 209) ist es allerdings berechtigt. Lysigen nennt er die Bildung eines Interzellularganges durch Desorganisation, Auflösung oder in manchen Fällen Zerreiung bestimmter, also vergänglicher Zellen oder Zellgruppen, die von bleibenden umgeben sind. Für die mechanische Zerreiung hat er den besonderen Ausdruck „rhexigen“ geprägt. Ich möchte ihn auf den vorliegenden Fall anwenden. Es wäre dann der Ausdruck „lysigen“ für die Gänge zu reservieren, die tatsächlich einer „Auflösung“ von Zellen und Zellgruppen ihre Entstehung verdanken. Letzteres kommt bei Wasserpflanzen vor, worauf ich später noch kurz eingehen will. Der rhexigene Gefgang kann z. B. bei *Zea Mays* während der Erstarkung des Stengels in älteren Internodien noch beträchtlich erweitert werden. So kommt das charakteristische Bild zustande, wo der Begrenzung des Ganges nur hie und da Ringe ansitzen.

Der Gefgang bei *Cyperus*, der in dem untersten Abschnitt der Wachstumszone nur angedeutet, in ihren oberen Abschnitten aber schon wohl ausgebildet ist, nimmt bald (nach 1—2 mm) die Stelle mehrerer Primanen ein. Mit zunehmendem Streckungswachstum erweitert er sein Lumen; denn immer mehr Primanen werden ausgebildet und zerdehnt, die in der ganz embryonalen Zone und darüber noch gänzlich undifferenziert sind. In der Phase intensiver Streckung, die etwas höher einsetzt, hat der Gefgang, abgesehen von höchstens ein bis zwei Primanen, ganz die Stelle des Protoxylems eingenommen. Das Metaxylem ist erst in einer Höhe von 8—12 cm über dem Rhizom differenziert. In dieser ganzen Strecke von durchschnittlich 10 cm bei gut wachsenden Halmen wird also der „Gefsteil“ des Bündels —

abgesehen von ein bis zwei Primanen — von dem Gefäßgang dargestellt.

Nachdem die Primanen fast alle zerdehnt und durch den Gang ersetzt sind, ändert sich seine Weite bei *Cyperus alternifolius* nicht mehr wesentlich. Eine nachträgliche Erweiterung scheint hier nicht mehr stattzufinden. Daraus erklärt es sich wohl, daß man häufiger die den Gang ausfüllenden Ringkomplexe findet.

Die einzelnen Glieder der Primanen bilden sich, dem Laufe des Wachstums folgend, von oben nach unten aus. Dabei braucht die Anlage des Gefäßzuges durchaus nicht kontinuierlich vor sich zu gehen. Manchmal folgt auf ein fertiges Glied ein jüngeres, noch ganz unfertiges, nach der geringen Verdickung seiner Wand zu schließen; daran kann sich wieder ein weiter entwickeltes ansetzen. Solche Unterbrechungen können streckenweise häufig nacheinander erfolgen; sie sind aber keineswegs die Regel.

Die seitlichen Tüpfelgefäße werden im Bündel zuletzt fertig. Bei einem *Cyperushalm* von 22 cm Länge begannen sich ihre Wandverdickungen erst andeutungsweise in einer Höhe von 3—4 cm über dem Rhizom auszubilden. Die einzelnen Glieder gehen weiter oben kontinuierlich in die ausgebildeten über, ein Prozeß, der erst in der ausgewachsenen Zone des Stengels 10—12 cm oberhalb des Rhizoms vollendet ist.

Die geschilderten Verhältnisse beziehen sich nur auf interkalar wachsende Halme. Ist das Wachstum beendet, so unterscheidet sich das Aussehen der Bündel in den verschiedenen Zonen des Stengels nicht wesentlich voneinander. Die Tüpfelgefäße der großen und kleinen Bündel sind bis unten hin fertig.

Von Interesse ist nun auch das Verhalten der Bündel beim Übergang zum Rhizom, das ich an Handschnittserien studierte. Über die Wachstumszone der Rhizome liegen keine Angaben vor. Scherer (1904, pag. 87) vermutet, daß bei Rhizomen Wachstum durch eine interkalare Zone möglich und sicher häufig sei. Bei *Cyperus* schließt sich, nach dem anatomischen Befund zu urteilen, eine solche Zone an die interkalare des Stengels an. Beide sind durch die Beschaffenheit des Parenchyms scharf voneinander zu unterscheiden. Darauf wurde schon oben hingewiesen.

Die Ausbildung derjenigen Primanen, die in der interkalaren Zone des Stengels noch unfertig sind, vollzieht sich in den Bündeln des Rhizoms innerhalb einer sehr kurzen Strecke (etwa 2—4 mm). Macht man sukzessive Querschnitte aus der an den Stengel gleich an-

grenzenden Region des Rhizoms, so sieht man, wie nach wenigen Schnitten die Zahl der Primanen von etwa 6 auf 12 steigt (Fig. 3—5). Etwas weiter unten schließen sich seitliche Gefäße an, die sich V-förmig um den Siebteil herumlegen und ihn schließlich ganz umfassen. Diese seitlichen Elemente sind getüpfelt. Sie traten in den beobachteten Fällen 2 mm unterhalb der Grenze der beiden Zonen auf. So lang ist dann wohl die Wachstumszone des Rhizoms. Nach der Dehnung der Primanen zu urteilen, ist die Wachstumsintensität nur gering. Es entsteht infolgedessen auch kein Gefäßgang.

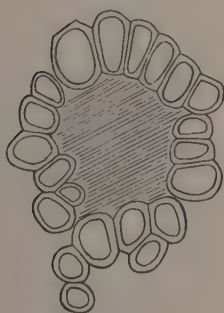


Fig. 3.

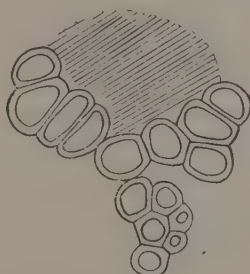


Fig. 4.

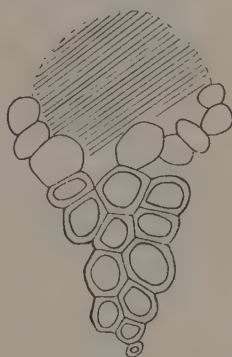


Fig. 5.

Fig. 3—5. *Cyperus alternifolius*. Halm 50 cm hoch. Rhizom quer. Übergang vom konzentrischen Bündel zum kollateralen.

Fig. 3. Querschnitt 2 mm unterhalb der interkalaren Zone des Halmes. Die Tüpfelgefäße umfassen ganz den Siebteil, dessen Stelle in der Skizze durch Striche angedeutet ist.

Fig. 4. Querschnitt aus einer etwas höheren Region (d. h. näher zum Halme hin).

Fig. 5. Querschnitt unmittelbar unterhalb der interkalaren Zone des Halmes: offenbar liegt die Wachstumszone des Rhizoms vor. Die seitlichen Tüpfelgefäße sind ganz embryonal.

Bei *Carex pseudocyperus* und bei den untersuchten Gramineen (*Zea Mays*, *Arundo Donax*, *Gymnothrix latifolia*, *Alopecurus*, *Holcus mollis*, *Dactylis glomerata*, *Sorghum halepense*, *Panicum spec.*, *Hordeum bulbosum*, *Secale anatolicum*, *Avena elatior*, *Avena brevis*, *Bromus spec.*, *Anthoxanthum odoratum* u. a.) liegen die Verhältnisse des Bündelbaues in den verschiedenen Zonen analog wie bei *Cyperus*. Bei einer Reihe dieser Gräser jedoch (z. B. *Dactylis glomerata*, *Avena brevis*) ist in manchen Bündeln der Gefäßgang nur angedeutet (vgl. auch Russow 1875; Frank 1868, pag. 138). In älteren Internodien ist er aber fast stets bei den inneren Bündeln vorhanden, wohl infolge der Erstarkung.

Bei den Gramineen liegen die Primanen durchweg in nur einer Reihe hintereinander, während sie bei *Cyperus* und *Carex pseudocyperus* zu zwei, auch zu drei reihenweise nebeneinander auftreten.

Der Übergang des Bündels von der interkalaren Zone zum Stengelknoten findet in derselben Weise statt, wie der Übergang des Cyperusbündels zum Rhizom. Dabei schwindet der Gefäßgang (vgl. Strasburger 1891, pag. 334). Er wird durch Primanen ersetzt.

Für das Rhizom mancher Gramineen hat Wille (1915, pag. 22) das Vorhandensein eines Gefäßganges festgestellt. Das Verhalten der Leitbündel in den Blattgelenken der Gramineen bietet nur insofern eine Abweichung, als in fertigen Bündeln statt der seitlichen Tüpfelgefäße zwei bis drei dehnbare auftreten (Lehmann 1906, pag. 28).

Der Gesamtaufbau des gegliederten Grashalmes ist komplizierter als der von *Cyperus*, da mehrere interkalare Zonen vorhanden sind, somit also auch mehrmals eine Verringerung der Wasserbahnen auftritt. Vielfach sind indessen nur ein bis zwei Internodien in interkalarem Wachstum begriffen; die darunter gelegenen sind schon ausgewachsen, die höheren noch im ganzen embryonal. Bei letzteren ist der Gefäßgang noch nicht vorhanden (Strasburger 1891, pag. 360).

Ganz dem Glumiflorentyp schließen sich *Acorus Calamus* und *Acorus gramineus* an. Besonders erstere Art weist einen weiten Gefäßgang in den älteren Blattbündeln auf, der in derselben Weise entsteht wie bei *Cyperus*. Das ausgebildete Bündel besitzt zwei seitliche Tüpfelgefäße, die in der basalen Wachstumszone fehlen. Der Übergang zum Rhizom erfolgt in der oben geschilderten Weise. Die kleinen Zwischenbündel des Blattes entsprechen in ihrem Bau und in ihrer Entwicklung den Randbündeln von *Cyperus* und gewissen Gramineen (*Zea*, *Gymnothrix*).

Bei *Luzula maxima* und *pilosa* ist in den inneren Bündeln der älteren Internodien ein Gefäßgang an Stelle der Primanen sichtbar. Schon Frank (1868, pag. 139) gibt dies für *Luzula albida* und *Juncus conglomeratus* an.

Zusammenfassung.

Für den Glumiflorentyp hat sich also ergeben: Es lassen sich in der wachsenden Pflanze (Internodium, Blatt bei Araceen) bezüglich des Aussehens der typischen Leitbündel in den verschiedenen Zonen vier Hauptzustände unterscheiden:

1. Im Knoten bzw. Rhizom überwiegen seitlich zur Mediane des Bündels gelegene, getüpfelte Gefäße. Bei den von mir be-

trachteten Pflanzen fehlt dort der Gefäßgang, die Primanen sind noch erhalten.

2. In der embryonalen interkalaren Zone sind allein die Primanen ausgebildet, der Gefäßgang wird erst angedeutet.
3. In der Streckungszone und in der Zone der inneren Differenzierung können die Primanen erhalten sein, oft aber sind sie ganz oder teilweise durch den rhexigenen Gefäßgang ersetzt.
4. Das Bündel der fertigen Zone besitzt außerdem noch die seitlichen Tüpfelgefäße und die Verbindungsbrücke. Der Gefäßgang ist meist wie bei 3 ausgebildet.
5. Außer den inneren typischen Bündeln treten auch solche auf, die nur Metaxylem ausbilden und daher in der interkalaren Zone noch nicht differenziert sind.

II. Commelineentyp.

Tradescantia viridis war das Objekt, das der folgenden Schilderung zugrunde liegt. Die untersuchten Exemplare stammten aus dem Gewächshaus, wo sie frei im Boden wuchsen. Die Anatomie der Bündel stimmt in fast allen Punkten mit der von Gravis eingehend untersuchten *Tradescantia virginica* überein. Einzelheiten können daher bei Gravis (1898) nachgesehen werden.

Der Querschnitt durch ein fertiges Internodium zeigt wie beim ersten Typus nach Lage und Bau zwei verschiedene Bündelarten (de Bary 1877, pag. 280): Innere Bündel, die wieder (wie bei manchen Glumifloren) für den Typus besonders charakteristisch sind, und Randbündel, die in einen peripheren Sklerenchymring eingebettet liegen.

Die Anlage dieser Randbündel beginnt in Internodien von 3—4 mm Länge. In diesem Zustand sind letztere noch ganz von der Blattscheide umhüllt, die durchschnittlich 5 mm lang wird. Zuerst wird ein Spiralgefäß differenziert. Es besteht aus Gefäßgliedern, die sehr oft nicht kontinuierlich, sondern mit Unterbrechungen ausgebildet werden, so daß etwa das zweite und vierte Glied gleichzeitig fertig sind, während das Zwischenglied erst zarte Wandverdickungen aufweist. Bei einer Internodienlänge von 10—12 mm sind diese Primanen fertig. Später erscheinen die seitlichen Gefäße, die einzigen getüpfelten im Internodium. Beendet ist deren Ausbildung etwa im fünften Internodium (30—35 mm lang). Das ist bemerkenswert, da mit diesem Internodium das Wachstum aufzuhören scheint. Die Tüpfelgefäße gehen in den unteren Teilen des ausgewachsenen Internodiums, etwa 4 mm über dem Knoten, in Spiralspangengefäße über. Es ist das die Gelenkregion. Die Gefäße sind in

diesem Zustande bis zu einem gewissen Grade dehnbar, ohne zu zerreißen, wie auf Längsschnitten durch gekrümmte Gelenke zu sehen war.

Die inneren typischen Bündel bilden nur Protoxylem aus. Schon in ganz jungen, embryonalen Internodien (2 mm lang) werden die ersten Primanen, die fast gleichzeitig ihrer ganzen Länge nach angelegt werden, zerdehnt und durch einen Gefäßgang ersetzt. Seine Entstehung ist ebenfalls rhexigen. Das läßt sich wie bei *Cyperus* an dicken Querschnitten verfolgen (Fig. 6—7). Der Gang wird durch die Erstarkung des Stengels nachträglich erweitert. Da auch die Streckung sehr intensiv ist, erklärt es sich, daß man in fertigen Internodien nur

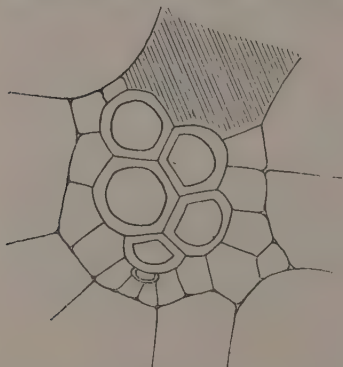


Fig. 6.

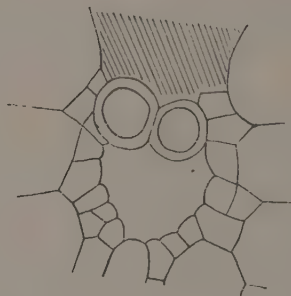


Fig. 7.

Fig. 6 u. 7. *Tradescantia viridis*. Internodium 2 mm lang, quer. Bei bestimmter Einstellung des Mikroskops sieht man einen Gefäßgang mit nur zwei Primanen (Fig. 7), der bei tieferer Einstellung ganz mit Ringen erfüllt erscheint (Fig. 6). Die Stelle des Siebteils ist wieder durch Striche angedeutet.

selten einen Ring im Interzellulargang erblickt (Fig. 8). An der Basis der Internodien jedoch, in dem unteren Teile der Wachstumszone, rücken die Ringe in der Längsrichtung wieder dichter zusammen. Die Gefäße sind nur wenig gedehnt. In der Höhe des Knotens vollends ist der Gang durch einen Tracheidenknäuel verstopft, der aus kurzen, gedrungenen Tüpfелеlementen besteht. „Sie schließen sich am oberen Ende jedes Leitbündels . . . beiderseits dicht an und steigen tangential schief aufwärts, um sich dem unteren Ende des Leitbündels im nächst höheren Internodium anzulegen.“ Diese Beschreibung Russows (1872, pag. 142) für den Knoten von *Equisetum* (im Längsschnitt betrachtet) paßt genau auch auf *Tradescantia*.

Die mächtige Entwicklung des Tracheidenknäuels soll nach Cormack (1893, pag. 76) bei *Equisetum* auf einem „sekundären Dickenwachstum“ im Knoten beruhen: Nachdem das Bündel im Internodium

seine volle Zellenzahl erreicht hat, wird nach Art eines Kambiums zwischen Xylem und Phloëm eine meristematische Gewebeplatte in die Bündel des Knotens eingeschaltet. Das hierdurch erzeugte Xylem wird netzförmig verdickt. Leider habe ich auf diesen Punkt bisher nicht geachtet. Wenn es so ist, wie Cormack angibt, so hätte man damit eine Erklärung für die Mächtigkeit der Tracheidenknäuel, die proportional der Weite des Ganges zuzunehmen scheint, und für die Tatsache, die damit eng zusammenhängt, daß der Gang, der sich während der Erstarkung des Stengels in den Internodien stark erweitert, im Knoten stets unausgebildet bleibt.

Daß sich an der Peripherie des Gefäßganges noch nachträglich Tracheiden differenzieren können, beweisen folgende Beobachtungen an *Tradescantia viridis*: Häufig sieht man vom Knoten her Gefäße weit in das Lumen der Gefäßgänge hineinragen. Sie sind spiralig verdickt und enden blind. Manchmal tritt mitten im Internodium eine wandständige, isolierte, kaum gedehnte Tracheide auf, deren Lumen sehr viel enger ist als das der vor ihr im Bündel ausgebildeten Xylemelemente. Vielleicht hat Gravis das auch gesehen (1898, Fig. 151). Er meint, die Tracheide sei durch Dehnung isoliert worden. Das wollte mir nicht so scheinen; denn nach oben und unten schlossen sich an die Tracheide langgestreckte Zellen an, die nicht Tracheidencharakter besaßen. Die Gefäßgänge, um die es sich handelt, waren nicht angeschnitten. Sie wurden an längshalbierten, in Chloralhydrat aufgehellten Internodien studiert.

Einen Aufschluß über diese isolierten Tracheiden gibt vielleicht die folgende Beobachtung: In verschiedenen Gefäßgängen sah ich je

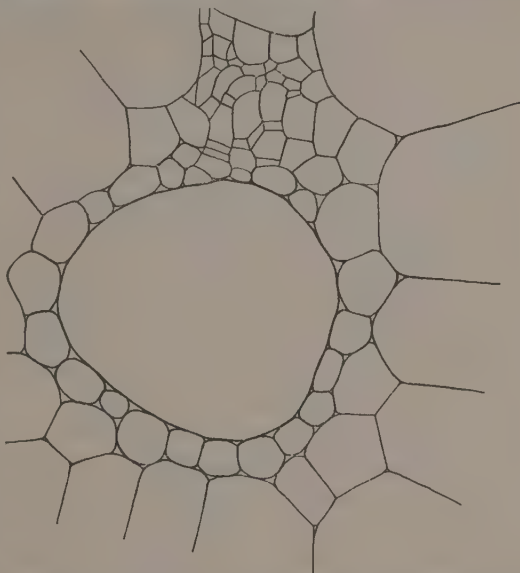


Fig. 8. *Tradescantia viridis*. Internodium 6 cm lang. Querschnitt. Ein stark erweiterter Gefäßgang aus der Mitte des Querschnittes. Die innere Begrenzung des Ganges gibt mit Chlorzinkjod Zellulose-reaktion, ist also nicht etwa kutinisiert.

einen unterbrochenen Tracheïdenzug. Bei einem Internodium von 77 mm Länge ragten, wie vorhin erwähnt, Tracheïden vom Knoten aus in den Gefäßgang hinein. Nach 14,85 mm begann eine sehr schmale Spiraltracheïde von 0,547 mm Länge an der Wand des Ganges. Auf eine 0,593 mm lange unverdickte Zelle folgte eine zweite Tracheïde von 0,7068 mm Länge, dann eine dritte, 0,866 mm lange, im Abstand von 0,713 mm. Nach 1,584 mm Unterbrechung begann eine Ringtracheïde von weiterem Lumen, die schon gedehnt und 2,455 mm lang war. Neben ihr trat eine schmale Tracheïde auf, die rhythmische Dehnung aufwies. Im letzten Drittel des Internodiums war der Gang leider abgeschnitten, so daß sich nicht mehr feststellen ließ, ob von unten her Elemente den oberen entgegen wuchsen. Letzteres habe ich bei anderen Internodien einige Male gesehen.

Der unterbrochene Tracheïdenzug erinnert an das Verhalten der Gefäße der Randbündel, die auch diskontinuierlich angelegt werden. Daß die einzelnen Glieder durch Dehnung voneinander entfernt worden sind, ist wenig wahrscheinlich. Dagegen spricht die Verbindung durch eine unverdickte Zelle, ferner der Umstand, daß ich sie nur in älteren Internodien beobachtet habe, in denen die Streckung längst beendet war.

Tradescantia virginica bildet außer in der Knotenregion gar keine Tüpfelgefäße aus. Dasselbe gilt für *Tinania*, bei der jedoch in den Randbündeln das Xylem durch einen Gefäßgang ersetzt ist.

Zusammenfassend wäre über vorliegenden Typus zu sagen:

Die inneren Bündel verzichten ganz auf die Bildung von Metaxylem. Ihr Protoxylem wird schon in frühem Alter durch einen Gefäßgang ersetzt, der geradlinig durch das Internodium verläuft und der nur im Knoten durch einen Tracheïdenknäuel unterbrochen ist. In dem unteren Teil der Wachstumszone sind die Tracheïden zum Teil noch erhalten. Hier dauert die Bildung von Tracheïden in den Gefäßgang hinein noch längere Zeit an.

In noch wachsenden Internodien stellen die Gefäßgänge — von den wenigen Primanen abgesehen, die in den Randbündeln vorhanden sind — den „Gefäßteil“ der Leitbündel dar.

Soweit die Randbündel Metaxylem erzeugen, sind sie in der Wachstumszone noch nicht fertig.

Dem Gefäßgang der Commelineen entspricht nach Entstehung und Entwicklung durchaus der der Equiseten. Das Bündel von *Equisetum* (bei *Equisetum* gibt es nur eine Bündelart; im Vergleich mit *Tradescantia* denke ich an die Innenbündel der letzteren Pflanze, die den

Gefäßgang besitzen) unterscheidet sich insofern von dem *Tradescantia*-bündel, als noch zwei seitliche Gruppen von Folgeelementen gebildet werden, die z. B. bei *Equisetum hiemale* in der interkalaren Zone noch nicht ausgebildet sind. Dort sieht man nur den Gefäßgang, der im Knoten von Tracheiden ausgefüllt wird. Bei *Equisetum maximum* werden auch diese beiden seitlichen Gruppen zum Teil zerdehnt, so daß in jedem Bündel außer der Carinalhöhle zwei laterale Gefäßgänge auftreten. Ob die Folgegefäße spiralig verdickt oder getüpfelt sind, läßt sich bei ihrem geringen Durchmesser kaum feststellen.

III. Scitamineentypus.

Charakterisiert ist dieser Typus nach dem Bau seiner Hauptleitbündel durch das große Spiralgefäß, das sich, in manchen Fällen, doch längst nicht immer, ziemlich unvermittelt an engere Primanen anschließt (vgl. Haberlandt 1918, pag. 329, Fig. 144). Die untersuchten Pflanzen waren: *Canna indica* (Stengel aus dem Freien und Topfpflanzen); Blätter von: *Strelitzia Reginae*, *Musa*, *Curcuma longa* (aus dem Gewächshaus); *Typha* (aus dem Freien); *Richardia aethiopica*, *Alocasia odorata* (Gewächshauspflanzen).

In den Blättern von *Strelitzia*, *Curcuma*, *Musa*, *Typha* ist das Verhalten der Bündel in den wesentlichen Zügen übereinstimmend. Bei den typischen Bündeln ist der Unterschied im Bau zwischen oberer und unterer Zone oft derart groß, daß man meinen sollte, verschiedene Arten vor sich zu haben. Doch sind beide Extreme durch allmähliche Übergänge verbunden.

In ganz jungen Bündeln, die zu noch unentwickelten Blättern führen, sind zwei bis drei ganz enge Primanen differenziert, denen sich gewöhnlich ein mittelgroßes Spiralgefäß anschließt (z. B. *Strelitzia* in einem Blatt von 14 cm Länge). Bei älteren Blättern treten in der Wachstumszone im basalen Teil des Blattstieles mehrere (vier bis fünf) mittelgroße Primanen hinzu, die meist in einer Reihe, höchstens zu zweien nebeneinander liegen. Die engen Erstlinge sind kaum noch zu sehen; das spätere weite Gefäß ist als zartwandige große Zelle sichtbar.

Die Primanen sind in der ausgewachsenen Zone des Blattstieles meist völlig verschwunden. Ihre Stelle wird eingenommen von großzelligem, parenchymatischem Gewebe oder auch von einer unregelmäßig begrenzten Lücke. Je nach dem Schnitt oder der mikroskopischen Einstellung erscheinen innerhalb dieses Gewebes Ringe, die Reste der Primanen (Fig. 9). Längsschnitte belehren darüber, daß die durch Zerreißen der Primanen entstandenen Lücken zum Teil durch Thyllen

ausgefüllt sind (Fig. 10). Dazwischen erscheinen die Ringe wie aufgehängt (Molisch 1888). Eine Primane ist häufig noch erhalten, an sie schließt sich gegen den Siebteil hin das große Spiralgefäß an. Es besteht aus langen, scharf zugespitzten Tracheiden. In angeschnittenen Blättern von *Strelitzia* konnte Tusche die schrägen Endflächen der Tracheiden nicht passieren. In welcher Höhe des Blattstieles das weite Gefäß fertig ist, habe ich bei *Strelitzia* nicht verfolgt. Jedenfalls kann es erst nach fast vollendeter Streckung differenziert werden, da seine Spiralen kaum gedehnt sind. In einem 70 cm langen Blatt von *Typha* war das Gefäß erst 40 cm über dem Rhizom ausgebildet. Zwischen Spiralgefäß und Siebteil liegt ein Komplex von englumigen, getüpfelten Elementen wie bei den Gra-

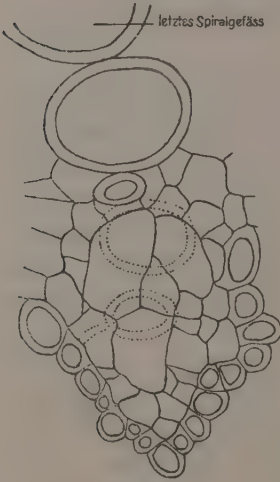


Fig. 9.

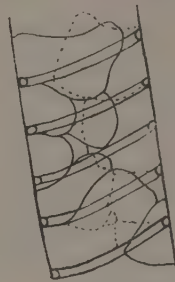


Fig. 10.

Fig. 9 u. 10. *Curcuma longa*. Blattstiel quer. Obere Zone.

Fig. 9. Ein Bündel erster Ordnung quer. Bei oberer Einstellung des Mikroskops wird an Stelle der Primanen ein großlumiges, parenchymatisches Gewebe sichtbar, durch welches bei tieferer Einstellung Primanenringe durchblicken. Das letzte große Spiralgefäß ist nicht mehr ganz gezeichnet.

Fig. 10. Längsschnitt aus derselben Region; ein Gefäß gezeichnet, das mit Thyllen erfüllt ist.

mineen. Sie sind wieder die Ansatzstellen für die Anastomosen, welche die Innenbündel mit den Randbündeln und untereinander verknüpfen. Die Randbündel sind in der interkalaren Zone noch nicht differenziert. Sie bestehen aus einem weitlumigen Gefäß und anschließenden engen Folgelementen.

Die Bündel von *Canna indica* zeigten innerhalb desselben Internodiums keine Unterschiede in der Differenzierung. Vielleicht lag das am Material; vielleicht liegt aber auch gar kein typisches interkalares Wachstum vor; das habe ich leider durch Messung nicht feststellen können (vgl. pag. 124). Die mir vorliegenden Stengel bestanden aus

ganz ausgewachsenen und aus ganz jungen Internodien. Die Bündel unterscheiden sich insofern von den oben geschilderten, als die kleinen Folgegefäße in sehr spärlicher Zahl ausgebildet werden. Fehlen doch auch die Anastomosen im Internodium. Die Blätter habe ich leider nicht untersucht. Bezüglich des großen Spiralgefäßes machte ich an *Canna indica* Beobachtungen, die von denen bei *Strelitzia* abweichen. Pflanzen aus dem Freien setzte ich 3 Stunden in Tusche (27. Sept. 1918 von 12^h m. bis 3^h p.m.). In einem 13 cm langen Internodium, das ich kurz über dem unteren Knoten abgeschnitten hatte, stieg die Tusche in etwa der Hälfte der Spiralgefäße bis zum Knoten, wo allgemein Stauung eintrat. Längsschnitte zeigten deutlich, daß die Tusche durch die offenbar perforierten, schrägen Endflächen hindurchtreten konnte. Dasselbe beobachtete ich bei noch anderen Freilandpflanzen von *Canna*.

Später arbeitete ich einmal mit Topfpflanzen. In keinem der drei untersuchten Stengel stieg die Tusche in dem Gefäß höher als bis zur nächsten Querwand. Ich prüfte von jedem Stengel nacheinander sämtliche Internodien mit gleichem Erfolg. Vielleicht waren bei den Freilandpflanzen, da sie am Ende ihrer Vegetationsperiode standen, die Verhältnisse anomal.

Richardia und *Alocasia* scheinen bei flüchtiger Betrachtung in den entsprechenden Zonen gleichen Bündelbau wie die Scitamineen zu besitzen; doch tritt statt des weiten Spiralgefäßes ein von langen, schmalen Parenchymzellen begrenzter Gang auf. Seiner Entstehung nach ist er aber nichts anderes als ein solches Gefäß, dessen Spiralen aufgelöst sind (Dahlitsch 1886, p. 312). In der unteren Zone des fast ausgewachsenen Blattes von *Alocasia* sind die Spiralen noch deutlich zu sehen. Sie werden allmählich dünner; schließlich bleiben nur Streifen übrig, bis auch diese verschwinden. Nach van Tieghem (1866, pag. 82) soll dabei das Gefäß passiv gedehnt werden. Die Ausbildung der Spiralen erfolgt relativ spät, wie bei den entsprechenden Gefäßen der Scitamineen. Die Differenzierung der einzelnen Glieder erfolgt wie bei dem Spiralgefäß von oben nach unten. Dabei werden anscheinend nicht alle Glieder mit Wandverdickungen versehen (*Richardia*). Daß sich die Spiralen bei Blattstielen vorgerückteren Stadiums in der unteren Zone am längsten erhalten ist klar, da sie dort auch zuletzt angelegt werden. Wie die Auflösung der Verdickungen vor sich geht ist unklar. Möglicherweise hängt das Auftreten des „körnig schleimigen Saftes“, den Hanstein in diesen Kanälen beobachtete (1864, pag. 78) damit zusammen. Der „Gang“ erscheint auf Querschnitten oft durch

eine Scheidewand in zwei ungleiche Abschnitte geteilt (Unger 1858, Tafel II, Fig. 14). Die sehr schrägen Endwände, mit denen die ursprünglichen Gefäßglieder aneinander stoßen, bleiben nämlich erhalten. Aber nicht nur diese, sondern die ganzen Gefäßwände persistieren, so daß der Gang deutlich eine eigene, wenn auch sehr dünne Membran besitzt. Das unterscheidet ihn wesentlich von den Gefäßgängen der Commelineen und Glumifloren. In der Blattspreite verengt er sich allmählich zur Spitze hin, wo die Spiralen erhalten bleiben (Unger 1858, pag. 9).

Eine ähnliche Entstehung eines „Ganges“ aus einem Gefäß hat Frank (1868, pag. 137) für *Sparganium* festgestellt.

Für die Scitamineen ergibt sich also: In der interkalaren Zone sind einige sehr weitlumige Primanen im Bündel ausgebildet. Je nach dem Alter sind die ersten schon zerstört und durch Thyllen verstopft. Die Randbündel sind undifferenziert. In der oberen Zone sind die Primanen fast alle zerstört, an ihre Stelle treten Thyllen. Das große Spiralgefäß ist fertig, bzw. der „Gang“ hat seine spiralförmigen Verdickungsleisten aufgelöst; gegen den Siebteil hin schließt sich ein mittelweites Gefäß und ein Komplex englumiger Folgeelemente an, oder auch nur letzterer. Die Randbündel sind ausgebildet. Im ausgewachsenen Internodium sind die Primanen in allen Zonen zerdehnt. Fast nur das weite Gefäß (bzw. der „Gang“) und die Folgeelemente erscheinen intakt.

IV. Liliaceentypus.

Ich habe mir den interkalar wachsenden Blütenschaft von *Narzissus poëticus* und die Blätter von *Narzissus*, *Hya-zinthus orientalis*, *Leucojum pulchatum*, *Antholyza aethiopica* und *Freezia refracta* auf diesen Typus hin angesehen.

Betrachtet man einen Gesamtquerschnitt in der oberen und unteren Region eines wachsenden Blattes, so erkennt man, wie zwischen den Bündeln erster Ordnung, die das ganze Blatt durchziehen, in dem oberen Teil eine Reihe kleiner Zwischenbündel eingeschaltet ist. In den Hauptbündeln selbst ergeben sich Unterschiede (Fig. 11 u. 12). In der interkalaren Zone sind mehr oder weniger Primanen differenziert. Die ersteren zwei bis drei sind oft sehr eng, dann folgen Elemente von untereinander wesentlich gleichem Lumen. Die engen Gefäße sind in den ausgewachsenen Teilen nicht mehr zu sehen, auch von den anderen erscheinen die erst ausgebildeten sehr desorganisiert. An ihrer Stelle sieht man oben ein unregelmäßig begrenztes Loch,

darin hin und wieder Ringe und Reste von Spiralen. Thyllen habe ich in keinem Fall beobachtet. Es schien mir vielmehr, als ob der Raum von einer schleimartigen Masse mehr oder weniger erfüllt sei.

Die Zahl der intakten Gefäße ist in der oberen Zone bedeutend vermehrt, sie sind spiralig verdickt; von den eigentlichen Primanen unterscheiden sie sich daher nur durch ihre spätere Differenzierung, derzufolge sie erhalten bleiben. Zum Siebteil hin treten dann wieder englumigere Elemente auf, die an die kleinen Folgegefäße der Scitamineen und Gramineen erinnern. Sie sind vielfach spiralig verdickt, können aber auch gefüpfelt sein. An sie setzen sich die Anastomosen an. Die Zwischenbündel niedriger Ordnung bestehen nur aus solch engen Gefäßen; daher ist ihr Xylem auch in der Wachstumszone noch nicht ausgebildet.

Die Ausbildung der Tracheidenstränge in der Längsrichtung erfolgt teilweise fragmentarisch, d. h. es treten Unterbrechungen im Strang auf. Diese Tatsache ist von Trécul (1881, S. 251ff.) für verschiedene Monokotylenblätter (*Iris*, *Funkia*, *Allium*, *Hemerocallis* usw.) festgestellt worden. Nathanson (1898, pag. 671) hat sie beobachtet an Blättern von *Freezia refracta*, *Antholyza aethiopica*, *Crocus* u. a., die er in Chloralhydrat aufhellte, um die Blattnerven zu untersuchen. Ich habe diese und die oben angeführten Objekte vorgenommen.

Von der Vorstellung ausgehend, daß die Tracheiden eines Stranges stets nacheinander, also kontinuierlich fortschreitend ausgebildet werden, so daß eine zusammenhängende Reihe entsteht, kann sich Nathanson das Auftreten der „Lücke“ nur so erklären, „daß einzelne Tracheiden dem Wachstum der umgebenden Gewebe nicht vollständig gefolgt sind und dadurch passiv auseinander gezogen wurden, während ein Teil der benachbarten Zellen an ihnen vorübergleiten mußte“ (pag. 677). Eine eigentliche Lücke habe ich nie gesehen. Die Unterbrechungsstelle wurde stets von einer langgestreckten, unverdickten Zelle eingenommen,

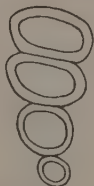


Fig. 11.

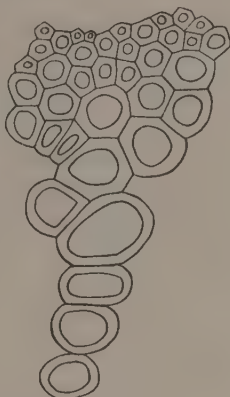


Fig. 12.

Fig. 11 u. 12. *Narcissus poeticus*.
Blütenschaft 20 cm lang.

Fig. 11. Interkalare Zone quer.

Fig. 12. Obere Zone quer.
Gezeichnet sind nur die Elemente, die sich bei einem Aufsteigerversuch mit Trypanblau gefärbt hatten. Die ein bis zwei ersten, ganz engen Primanen waren schon in der interkalaren Zone funktionslos.

die sich unmittelbar an die fertigen Glieder oben und unten anschloß. Man muß bei den aufgehellten Präparaten manchmal genau zusehen, um die Verbindungszelle zu erkennen. Sie war aber immer vorhanden. An anderen Stellen ist diese Zwischenzelle schon mit zarten Ringverdickungen versehen.

Wenn wirklich eine Lücke durch passive Dehnung der Tracheiden aufträte, so müßte in der betreffenden Region ein intensiveres Wachstum stattgefunden haben, und die anderen Tracheidenstränge müßten in dieser Höhe des Blattes ebenfalls stärker gedehnt sein als im übrigen Verlauf. Das habe ich an solchen Stellen aber nie beobachten können.

Die longitudinale Entfernung zwischen zwei getrennten Tracheiden ist häufig so groß wie ihre Länge, so daß man den Eindruck hat, hier sei das Zwischenglied einfach nicht ausgebildet, d. h. nicht mit Wandverdickungen versehen worden. Ich habe auch Fälle beobachtet, wo sich in einem Tracheidenstrang an ein weit differenziertes Glied ein zartwandiges, an dieses ein noch jüngeres, daran wieder eins erster Art ansetzte. Die Ausbildung der seitlichen Anastomosen erfolgt auch sehr oft diskontinuierlich.

Die geschilderten Verhältnisse wurden, wie das auch Nathanson angegeben hat, an solchen Tracheidensträngen studiert, die nur aus einer Reihe von Gefäßen bestanden.

Eine unterbrochene Ausbildung solcher Stränge ist durchaus nicht auf die vorliegenden Blätter beschränkt. Gibt doch schon Naegeli (1858, pag. 37) an, daß die Anlage der ersten Stränge oft stückweise erfolgt. Trécul (1881, pag. 251) hat außer für Monokotyle auch für verschiedene Dikotyle diskontinuierliche Ausbildung der Gefäßstränge konstatiert. Ich selbst habe die fragliche Erscheinung, wie schon hervorgehoben, bei *Cyperus alternifolius* und *Tradescantia viridis* beobachtet.

Nach alledem kann ich die „Lücke“ nur als undifferenziertes Glied eines Tracheidenzuges ansehen, nicht als eine nachträgliche Bildung, muß also die Nathansonsche Deutung und Annahme eines gleitenden Wachstums ablehnen, wofür die Präparate keinen Anhalt geben.

Zusammenfassend wäre über den vierten Typus zu sagen: Das Xylem der Hauptbündel besteht in der interkalaren Wachstumszone aus wenigen Primanen; der Gefäßteil der Zwischenbündel ist meist noch nicht ausgebildet. In der oberen Zone sind in allen Bündeln weit mehr Gefäße vorhanden als unten. An die Stelle der Primanen ist ein unregelmäßig von Zellen begrenzter Raum getreten, in dem die Reste der Verdickungsleisten liegen (und in dem eine schleimige Masse auftritt?).

Hauptergebnisse des anatomischen Teiles.

1. Es hat sich eine bedeutende Verschiedenheit sowohl hinsichtlich der Zahl als auch der Differenzierung der Wasserbahnen zwischen der interkalaren Wachstumszone der Sproßteile und der fertigen Region herausgestellt bei Typus I, III, IV, indem in der interkalaren Zone nur Primanen vorhanden sind, das typische fertige Bündel aber erst nach vollendetem Wachstum ausgebildet wird.
2. An Stelle der Primanen tritt bei Typus I meistens, bei Typus II stets (soweit untersucht) in den typischen Innenbündeln schon in der interkalaren Wachstumszone ein Gefäßgang auf, für den sich rhexigene Entstehung und eventuell Erweiterung nachweisen läßt.
3. Die von Nathanson behauptete „Einschiebung“ von Elementen in den Tracheidenzug, die er in Zusammenhang mit dem interkalaren Wachstum bringt, läßt sich aus der unterbrochenen Ausbildung der Stränge erklären. Gleitendes Wachstum, das er annimmt, ist also nicht nachweisbar.

Anhang zum anatomischen Teil:

Der Gefäßgang bei Wasserpflanzen.

Bei der großen Wichtigkeit, die der Gefäßgang nach Entstehung und Funktion für unser Problem haben muß, ist es wohl angebracht, auch die bei Wasserpflanzen verbreiteten Gefäßgänge einer kurzen Betrachtung zu unterziehen. Nach Schenck (1886, p. 39—49) gibt es bei submersen Wasserpflanzen Gänge, die

1. nach Entstehung und Aussehen den typischen Monokotylen-
gängen gleichen: Potamogeton;
2. sich durch Resorption transitorischer Ringgefäße bilden:
Zanichellia;
3. die durch Resorption von einem, seltener von zwei Ring-
gefäßen, deren Verdickungen rudimentär bleiben, entstehen:
Elodea;
4. der Auflösung von unverdickten Procambiumzellen ihre Ent-
stehung verdanken: Ceratophyllum.

Bei Fall 1 liegt vermutlich auch rhexigene Entstehung vor, 2—4 sind typisch lysigen.

B. Physiologischer Teil.

Im Anschluß an die anatomische Untersuchung muß man sich fragen: Wie steht es mit der Beanspruchung und Leistungsfähigkeit der Leitbündel in den verschiedenen Zonen der Sproßteile? Welchen Weg nimmt der Wasserstrom in der interkalar wachsenden Pflanze? Können die Leitelemente, die im oberen Teil des Internodiums ausgebildet, in der interkalaren Zone aber noch nicht differenziert sind, der Wasserbewegung dienstbar gemacht werden? Wie wird eventuell der Anschluß vermittelt zwischen fertigen und unfertigen Gefäßen? Wie werden die Primanen funktionell ersetzt? Übernimmt etwa der Gefäßgang da, wo er ihre Stelle einnimmt, auch die Fortleitung des Wassers?

Die Annahme einer leitenden Funktion des Gefäßganges drängt sich nach dem anatomischen Befund von selbst auf. Wie sollte wohl z. B. das Wasser die 10 cm lange basale Strecke des Halmes von *Cyperus alternifolius* passieren, in der kaum eine Primane funktionsfähig geblieben ist, wohl aber Gefäßgänge vorhanden sind? Und wie ist es mit Pflanzen, denen — wie *Tinantia fugax* — nur solche Gänge zur Verfügung stehen?

Es ist daher zunächst wichtig, festzustellen, welchen Inhalt diese Gänge führen. Darüber liegen mehrere Angaben vor: für *Butomus*, *Sagittaria*, *Alisma*, *Equisetum*, *Acorus* und *Heleocharis* von Westermaier (1884, pag. 1106 ff.), für *Zea Mays* und *Equisetum* von Strasburger (1891, pag. 436/37), von Cormack (1893, pag. 76) für *Equisetum* und von Gravis (1898, pag. 136) für *Tradescantia* und *Tinantia*.

Die Autoren geben übereinstimmend an, daß sie bei reichlicher Bewässerung die Gänge mit Wasser erfüllt fanden; bei stärkerer Transpiration aber traten Luftwasserketten auf, wie es auch in Gefäßen der Fall ist. Ich fand diese Angaben bestätigt für *Equisetum littorale*, *Tradescantia virginica* und *viridis*, *Tinantia fugax*, *Cyperus alternifolius*, *Arundo Donax*, *Zea Mays*. Ich schnitt mit zwei scharfen Skalpelln — in Ermangelung eines Doppelmessers — z. B. bei *Tradescantia* ein Stück des Internodiums heraus und machte dicke Quer- und Längsschnitte, die trocken auf den Objektträger gebracht wurden, um zu sehen, wie das Wasser verdunstete. Man kann die Schnitte auch nach dem Vorgang von Gravis (1898) in Olivenöl legen.

Nach dem Inhalt der Gefäßgänge läßt sich also von einem Luftgange schlechthin nicht reden, wie es Lehmann (1906, pag. 21) und Haslinger (1914, pag. 1164) noch tun. Auch die „interzelluläre Luftlücke“ in dem Bündel von *Bambusa Simonii*, das bei Haber-

landt (1918, pag. 328) dargestellt ist, entspricht genau der Stelle des Gefäßganges.

Das Vorhandensein von Wasser beweist aber noch nichts für die Beteiligung an der Wasserleitung. Hier kann nur das Experiment entscheiden. Außer Westermaier haben die oben genannten Forscher für die angegebenen Pflanzen Aufsteigeversuche gemacht, und zwar mit Eosin. Gravis ließ außerdem in angeschnittenen Zweigen von *Tradescantia* Gelatine und Tusche aufsteigen und fand, daß sie in die Gefäßgänge eindringen. Letztere Versuche muß man insofern beanstanden, als in dem angeschnittenen Internodium kapillare Wirkungen in Betracht kommen können.

Die Aufsteigeversuche ergaben Färbung der den Gefäßgang umgebenden Zellen, und zwar in allen Internodien. Demzufolge schrieb Strasburger (1891, pag. 576/77) als erster dem Gefäßgang leitende Funktion zu. Im Anschluß an seine Versuche vermutete dann Cormack (1893, pag. 76) bei *Equisetum*, daß der Tracheidenpfropf für die Wasserleitung eine wesentliche Rolle spiele; es solle dabei die Zahl der Elemente einen Ausgleich für das Fehlen des offenen Kanals bilden.

Die Versuche von Gravis brachten wenige Jahre später durch die Entdeckung des reduzierten Wasserleitungssystems der *Tinantia* eine wertvolle Bestätigung der Strasburgerschen Vermutung. Einen Beweis für die Ähnlichkeit der Gänge mit Gefäßen erblickte Gravis auch in der Thyllenbildung, die nach Verwundung bei *Tradescantia* einsetzt und die von Strasburger für *Equisetum* (1891, pag. 436) geschildert wurde.

Beide Angaben, die von Strasburger und Gravis, sind offenbar wenig beachtet worden. Haberlandt (1918, pag. 331) führt die Angaben Westermayers bezüglich des Inhaltes der Gefäßgänge an und fährt fort: „Doch bleibt es unentschieden, ob er (der Gefäßgang) dabei nur als Wasserreservoir fungiert oder auch an der Wasserleitung beteiligt ist.“ — Für *Equisetum maximum* speziell hatte Miß Sykes (1906) gezeigt, daß wässerige Eosinlösung in den Karinalhöhlen aufsteigt.

Bezüglich der zweiten Art von Gefäßkanälen, die bei *Richardia* und anderen Aroideen vorkommt, erscheint die Annahme einer wasserleitenden Funktion nicht nur berechtigt, da der „Gang“ direkt aus einem Gefäß hervorgegangen ist, ja, noch eine eigene Wand behalten hat, sondern sogar fast ebenso zwingend wie für *Tinantia*. In den ausgewachsenen Blattstielen stehen den Pflanzen kaum andere Gefäßelemente zur Verfügung. Daß die noch vorhandenen wenigen Primanen

und die engen Folgegefäße allein die große Blattspreite auf solch lange Strecken mit genügend Wasser versehen können, erscheint zum mindesten zweifelhaft. Es muß eine beträchtliche Wassermenge durch den Blattstiel befördert werden. Ist ja für *Colocasia* allgemein bekannt, welch große Wassermengen sie in kurzer Zeit an ihrer Spitze ausscheiden kann (Haberlandt, 1918, pag. 464). In der Tat sind die Kanäle wenigstens zum Teil stets mit Wasser gefüllt (de Bary, 1877, pag. 341; Dahlitsch, 1886, p. 312). Auch ergibt sich aus der anatomischen Betrachtung ihr unmittelbarer Zusammenhang mit den ausführenden Gefäßen der Blattspitze. Nach der Vorstellung von Dahlitsch (1886, pag. 312) pressen die eng anliegenden Gefäße Wasser in den Kanal, der ihm als vollständig abgeschlossener Behälter erscheint. Das ist unrichtig; denn die Kanäle gehen im fertigen Zustande in die Leitbündel des Rhizoms über. Versuche hat Dahlitsch nicht angestellt. Es ist daher noch zu entscheiden, wie weit die Kanäle mit dem Wassertransport in Beziehung stehen.

Was nun die Funktion der Gefäßgänge bei den Wasserpflanzen angeht, so hat Snell (1908, pag. 213) für *Potamogeton*, *Elodea* u. a. durch Aufsteigerversuche mit Ferrozyankaliumlösung ihre Befähigung zur Wasserleitung einwandfrei erwiesen. Auch dieses Resultat ist offenbar nicht weiter bekannt geworden. So sprechen Schenck (1915, pag. 524) und Haberlandt (1918, pag. 302) wohl die Vermutung aus, daß bei submersen Wasserpflanzen die Leitung des Wassers in den Gefäßgängen und spärlich angelegten Gefäßen nicht ganz aufgegeben werde; die Resultate von Snell erwähnen sie aber nicht.

Wie also ersichtlich ist, herrscht über die Bedeutung des Gefäßganges Unsicherheit. Für uns ist die Klärung des Sachverhaltes höchst wichtig, da, wie wir sahen, in der interkalaren Zone außer solchen Gängen oft keine Elemente des Gefäßteiles differenziert sind. Sie wird im Anschluß an unsere obige Fragestellung (zu Eingang des Abschnittes) durch experimentelle Behandlung des Problems anzustreben sein. —

Um den Weg des Wasserstromes in den interkalar wachsenden Sprossen sichtbar zu machen, bediente ich mich der bekannten Methode, Farbstofflösungen in transpirierenden Sprossen aufsteigen zu lassen. Der bisher zu diesem Zweck wohl meist benutzte Farbstoff ist das Eosin. Noch in neuester Zeit haben ihn Gerresheim (1912), Rippel (1913), F. J. Meyer (1915) zum Nachweis von Wasserleitungsbahnen verwandt. Auch ich stellte einige Vorversuche mit Eosin an. Die Lösung dringt aber leicht in das die Leitbündel umgebende Gewebe ein, so daß der Weg des gefärbten Wassers wenig klar zu verfolgen ist. Das

war besonders störend in den noch zu schildernden Übergangszonen zwischen unfertigem und fertigem Zustand der Leitbündel. Außerdem schädigt Eosin die Objekte bei längerer Einwirkung. Darum sah ich mich nach einem anderen Farbstoff um.

Für verschiedene Anilinfarben hat Küster (1912) festgestellt, daß sie keine Vitalfärbung bewirken und daß sich die Färbung beim Aufsteigen der Lösung auf die Gefäßwände beschränkt. Ich versuchte daraufhin folgende Farben in 1 ‰ Lösung: Trypanrot, Wollviolett, Chromechtblau, Oxyaminschwarz und Benzorëinschwarz. Als Objekte nahm ich je einige Exemplare von *Cyperus alternifolius*, *Equisetum hiemale*, *Tradescantia virginica*. Das Ergebnis war in allen Fällen mit Trypanrot ausgezeichnet¹⁾. Der Farbstoff stieg schnell, ging also durch die Endwände zwischen den Tracheiden und durch den Knoten ohne Schwierigkeit hindurch. Dabei blieb er auf die Leitungsbahnen beschränkt. Die anderen Lösungen waren nur wenig gestiegen. Offenbar hatten sie die Leitungsbahnen verstopft.

Bessere mikroskopische Bilder als das Rot liefert das Trypanblau, das ebenfalls in 1 ‰ Lösung verwendet wurde. In dem hellen Gesichtsfeld heben sich die blauen Konturen gut ab. Der Farbstoff scheint für die Pflanzen unschädlich zu sein. Die Sprosse halten sich darin wie in Wasser. Wegen dieser Harmlosigkeit konnte die Lösung auch für submerse Wasserpflanzen verwandt werden, die ich 2—3 Wochen darin belassen habe. Wie lange sie den Aufenthalt in Trypanblau vertragen können, ohne abzusterben, habe ich nicht festgestellt. Im Trypanblau besitzen wir also einen Farbstoff, der, wie meine Versuche zeigen, alle bisherigen für Aufsteigeversuche verwendeten Farbstofflösungen bei weitem übertrifft.

Die untersuchten Pflanzen wurden unter Wasser abgeschnitten. Soweit es sich um Freilandpflanzen handelte, holte ich mir das Material an warmen Sommertagen nur morgens. Die Schnittfläche wurde vor dem Einsetzen in die Farbflüssigkeit nochmals unter Wasser erneuert.

Wo die interkalare Wachstumszone unmittelbar über dem Rhizom liegt (*Cyperus*, Blätter von *Acorus*, *Typha* usw.), schnitt ich die Sprosse im Rhizom unter Wasser durch. Die Farblösung mußte alsdann erst das übrig gebliebene mindestens 1—2 cm lange Rhizomstück passieren, ehe sie an die interkalare Zone kam. Ähnlich verfuhr ich mit den Zwiebelpflanzen (*Hyacinthus*). Bei diesen schnitt ich die Wurzeln ab,

1) Trypanrot ist 1904 von Ehrlich hergestellt worden und zeichnet sich nach ihm durch seine geringe Giftigkeit aus. Über die Konstitutionsformel vgl. Ehrlich (Berliner klin. Wochenschr., Bd. XLI, 1904, pag. 329).

entfernte die Zwiebelschalen zum Teil und stellte an dem Zwiebelkuchen eine Schnittfläche her. Bei den übrigen untersuchten Pflanzen berücksichtigte ich nur die Färbung der oberen, intakten Internodien, nicht der angeschnittenen. In diesen sind beim Wasseraufstieg auch kapillare Kräfte wirksam. Das zeigt sich deutlich daran, daß z. B. angeschnittene Raphidenschläuche von *Tradescantia viridis* oder die Vallekularhöhlen der Equiseten in angeschnittenen Internodien oft dicht mit Farblösung angefüllt waren. Das war aber nie der Fall bei den intakten Internodien.

Aus diesem Grunde führten auch Tuscheversuche nicht zum Ziel. Die Tusche stieg nur bis zum Knoten, aber wiederum auch in Raphidenschläuchen und Interzellularräumen außerhalb der Leitbündel.

In manchen Fällen habe ich die Leitbahnen durch entsprechende Einschnitte unterbrochen, um zu sehen, ob eine seitliche Leitung stattfände.

Die Feststellung der Leitungswege selbst geschah an Querschnitten, die in den verschiedenen Zonen geführt wurden. In Wasser darf man die Schnitte nicht zu lange liegen lassen, da es das Trypanblau sehr gut löst. Charakteristische Präparate habe ich in der Hoyerschen Flüssigkeit für Anilinfarben aufbewahrt. Die Färbung hat sich gut gehalten. Die Schnitte ziehen sich zwar etwas zusammen, lassen aber meist das Hauptsächliche noch gut erkennen. Auch Glyzerin kann man als Einschlußmedium benutzen; doch zieht die Farbe etwas aus.

I. Glumiflorentypus.

Cyperus alternifolius.

Die Pflanzen stammten aus dem Viktoriahaus, wo sie auch während der Versuchsdauer verblieben. Nur in den an Feuchtigkeit reichen Warmhäusern läßt sich nämlich mit *Cyperus* arbeiten. Die Stengel wurden in der angegebenen Weise abgeschnitten und in die Farblösung gesetzt. In dem Viktoria-Bassin ließ ich mir ein Gestell herrichten, so daß ich die Gläser mit den Sprossen in das Wasser stellen konnte. Die Farblösung nahm ungefähr die Temperatur des Wassers an, so daß die Halme im wesentlichen unter denselben Temperaturbedingungen verblieben. Die Pflanzen transpirieren stark. Das bewies die Schnelligkeit des Aufstieges der Farblösung. Bei den einzelnen Versuchen habe ich nur die Zeit angegeben, während welcher sich die Sprosse in der Lösung befanden. Das Zeitminimum für den Aufstieg habe ich nicht festgestellt, da es mir nicht auf die Schnelligkeit der Bewegung ankam. Die Färbung blieb während kurzer, wie auch während langer Leitungsdauer bei *Cyperus* ganz auf die Leitungsbahnen beschränkt.

Im folgenden greife ich einige charakteristische Beispiele aus den angestellten Versuchen heraus. Angegeben ist, welche Gefäße gefärbt waren. Ich werde einige Abkürzungen gebrauchen:

I. W. Z. = Interkalare Wachstumszone,

P. = Primanen,

G. G. = Gefäßgang,

V. B. = Verbindungsbrücke,

T. G. = seitliche Tüpfelgefäße.

- I. 4. Okt. 1918; kräftiger Stengel, 50 cm hoch, in Trypanblau von 10^h a. m. bis 3^h p. m.

Obere Zone: Alle Bündel beansprucht (G. G. + V. B. + T. G.).

Auch sämtliche Randbündel (V. B. + T. G.).

Vorhanden sind 174 Bündel, davon 120 Randbündel, von denen 87 keinen G. G. aufweisen.

13 cm über dem Rhizom: G. G. + V. B., hie und da ein T. G.

7 „ „ „ „ : Alle G. G. und nur diese.

I. W. Z.: P., bzw. G. G.

- II. 5. Okt. 1918. Halm 43 cm hoch, Trypanblau.

16 cm über dem Rhizom und höher: Alle Bündel (G. G. + V. B. + T. G.) beansprucht, auch die Randbündel.

11 „ „ „ Rhizom: G. G. + V. B.

6 „ „ „ „ : G. G.

1 „ „ „ „ : G. G.

I. W. Z.: P., bzw. G. G., der in Entstehung ist.

- III. 23. Jan. 1919 12^h m. Halm 50 cm hoch, Warmhaus, in Trypanblau bis zum 24. Jan. 12^h m.

15 cm über dem Rhizom: Alle Bündel (wie oben bei II).

12 „ „ „ „ : G. G. + V. B.

I. W. Z.: P., bzw. G. G. (in Entstehung).

1—2 mm unterhalb der I. W. Z. des Halmes im Rhizom: nur P.

4 „ „ „ „ „ „ : Alle Gefäße der fertigen Rhizombündel.

In den verschiedenen Zonen der Pflanze ergibt sich also bezüglich der Wasserbahnen bei dem interkalar wachsenden *Cyperus* folgendes Bild: Im Rhizom sind sämtliche Gefäße der Bündel beansprucht. Gemäß der Differenzierung der Bündel sind in der interkalaren Zone des Rhizoms und des Stengels nur die Primanen beansprucht. Daran anschließend besorgt der G. G., an dessen Innenseite (zum Siebteil hin) häufig noch ein bis zwei Primanen erhalten, d. h. noch wenig gedehnt sind, auf eine Strecke von mehreren Zentimetern hin allein die Leitung. Von ihm aus gelangt das Wasser über die nunmehr fertige V. B. in die seitlichen T. G. Es ist zu beachten, daß sich dieser Übergang nur an den Stellen vollzieht, wo die Verbindungselemente unmittelbar an die Tüpfelgefäße angrenzen und nicht durch Parenchymzellen von ihnen getrennt sind. Mit der Ausbildung der V. B. treten auch die Anasto-

mosen in Tätigkeit, die die Hauptbündel mit den Randbündeln verbinden; so daß in dieser Zone die Benutzung der Randbündel beginnt, die ja in der J. W. Z. noch gänzlich undifferenziert waren. Bei manchen Halmen (es sind anscheinend solche, die weniger lang werden), können die T. G. schon nach einer kürzeren Strecke über dem Rhizom beansprucht werden, als es bei den angeführten Beispielen der Fall war; z. B. bei einem Stengel von 27 cm Höhe begann die Färbung der T. G. vereinzelt schon 5,2 cm über dem Rhizom; 7 cm hoch waren alle beansprucht. In einem Stengel von 17 cm Höhe lag die Übergangszone zwischen 8—10 cm über dem Rhizom. Die Tüpfelgefäße treten also erst eine beträchtliche Strecke oberhalb der J. W. Z. in Funktion. Während die J. W. Z. 1—1,5 cm lang ist, beträgt die Länge jener im günstigsten gemessenen Falle 5,2 cm über dem Rhizom.

Alle von mir untersuchten Pflanzen (vgl. anatomischer Teil, pag. 134 u. 139), deren Leitbündel nach dem Glumiflorentyp gebaut sind, zeigen im Hinblick auf das Verhalten des einzelnen Bündels in den verschiedenen Zonen das gleiche Bild wie *Cyperus*. Zur Erläuterung seien einige Beispiele angeführt. Die Versuche wurden im neuen Versuchshaus des Botanischen Gartens angestellt.

Carex pseudocyperus aus dem botanischen Garten. 14. Mai 1919.

Halm 28 cm lang, 1 Tag in Trypanblau. Gefärbt waren:

4—5 cm über dem Rhizom und höher alle Bündel: G. G. + V. B. + T. G.

3 " " " " : P. (G. G.) + V. B. (Der G. G. war nicht sehr deutlich ausgebildet.)

I. W. Z.: P.

Bromus spec. Von einem Halm sind drei aufeinander folgende Internodien gemessen. In Trypanblau vom 12.—13. Mai 1919.

Unten. 1. Internodium 11 cm lang. Gefärbt sind:

1 cm über dem Knoten und höher: Alle Bündel.

I. W. Z.: 2—3 P. pro Bündel.

Knoten: Alle Gefäße der Bündel.

Unten. 2. Internodium 9 cm lang. Gefärbt sind:

4 cm über dem Knoten (G. G.) + V. B. + T. G.

3 " " " " P. (bzw. G. G.) + V. B.

I. W. Z.: 2—3 P. pro Bündel.

Bei *Bromus* ist der G. G. nur bei den innersten Bündeln deutlich, dann aber auch stets gefärbt.

Oben. 3. Internodium 4 cm lang. Gefärbt sind:

3 cm über dem Knoten: der ganze Gefäßteil der Bündel (inkl. G. G., wenn vorhanden).

I. W. Z.: meist 2 P. pro Bündel.

Als letztes Internodium des Halmes folgte der Infloreszenzstiel, den ich nicht mehr berücksichtigt habe.

Dactylis glomerata. Internodium unterhalb des Infloreszenzstieles 14 $\frac{1}{2}$ cm lang. In Trypanblau vom 12.—13. Mai 1919. Gefärbt sind:

6 cm über dem Knoten: P. (bzw. G. G.) + V. B. + T. G.

5 „ „ „ „ : P. (bzw. G. G.) + V. B.

I. W. Z.: nur P.

Der G. G. ist nur bei den inneren Bündeln deutlich; er ist stets gefärbt.

Arundo Donax. 30. Okt. 1918. In Trypanblau. Die Bündel sind auf dem Querschnitt in vier Kreisen angeordnet.

1. Halm. Ich führe die einzelnen Internodien in ihrer Aufeinanderfolge von oben nach unten an, beginne also mit dem obersten untersuchten Stengelglied.

Oben. Internodienlänge: 6 cm. Im ganzen Internodium nur P. bzw. G. G. gefärbt. Fast nur die Bündel des innersten Kreises benutzt.

Internodienlänge: 11,5 cm. Fast nur die Bündel des innersten Kreises gefärbt. Oben: G. G. + T. G.; I. W. Z.: P. bzw. G. G.

Unten: Internodienlänge: 12 cm, 14 cm, 15 cm, 18 cm usw.: In all diesen sind meist sämtliche Gefäßelemente gefärbt, stets weist der G. G. intensive Färbung auf. Eine I. W. Z. ist nicht mehr vorhanden.

2. Halm: 27. Okt. 1918.

Oben. Internodienlänge: 7 cm: Nur die P. bzw. G. G. der innersten Bündel gefärbt.

Internodienlänge: 12,5 cm: 7 cm über dem Knoten: G. G. + V. B.; T. G. vereinzelt, höher sind auch die T. G. alle gefärbt. I. W. Z.: P. bzw. G. G.

Unten. Internodienlänge: 18 cm: Fast alle Bündel (G. G. + V. B. + T. G.).

Es wäre möglich, daß *Arundo Donax* im Höhepunkte seiner Vegetationsperiode bezüglich der Ausbildung der Internodien andere Verhältnisse zeigt, daß z. B. mehr Internodien mit interkalaren Wachstumszonen tätig sind, wie das z. B. für *Bromus* (s. oben) der Fall ist. Das Verhalten der einzelnen Bündel ist genau wie bei *Cyperus*.

Gymnothrix latifolia. 6. Nov. 1918.

Oben. Internodienlänge: 0,4 cm: Wenige P. von wenigen Bündeln gefärbt.

1,5 cm: Nur der innere Bündelkreis, nur P. bzw. G. G. gefärbt.

Internodienlänge: 6 cm, 14 cm, 18 cm, 23 cm; obere Zone: G. G.

Unten: + V. B. + T. G. I. W. Z.: P. bzw. G. G.

Bei den Stengeln von *Luzula pilosa* und *maxima*, *Juncus conglomeratus*, den Blättern von *Acorus Calamus* und *gramineus* verfolgt der Wasserstrom denselben Weg wie bei den Glumifloren. Die Beschreibung von *Cyperus* läßt sich, von Einzelheiten abgesehen, auf den ganzen Glumiflorentypus ausdehnen. Der G. G. hat sich bei allen Fällen auch in den fertigen unverletzten Internodien gefärbt.

II. Commelineentypus.

Tradescantia viridis: 4. Nov. 1918. Orchideenhaus. In Trypanblau. Eine Pflanze; die einzelnen Internodien sind von oben nach unten angeführt:

Internodienlänge	Zahl der gefärbten Gefäßgänge	Zahl der gefärbten Randbündel
Oben 0,5 cm	13	0 (nur P.)
2,5 „	13	1 („ „)
2,5 „	14	4 („ „)
3,8 „	15	10 („ „)
5,5 „	12	8 (P. + T. G.)
6,0 „	16	12 (P. + T. G.)
5,5 „	13	10 (P. + T. G.)
4,5 „	16	12 (P. + T. G.)
4,2 „	14	12 (P. + T. G.)
Unten 4,2 „	16	10 (P. + T. G.)

Für *Tradescantia viridis* habe ich in derselben Weise noch sechs Stengel untersucht, die zahlenmäßig, was die Beanspruchung der Bündel angeht, mit dem angeführten Beispiel im wesentlichen übereinstimmen. An *Tradescantia virginica* habe ich keine Zählung veranstaltet, mich aber überzeugt, daß sie sich wie *Tradescantia viridis* verhält.

Tinantia fugax. Blühendes Exemplar. Gewächshaus. 1 Halm. In Trypanblau.

Internodienlänge	Zahl der gefärbten Gefäßgänge	Zahl der gefärbten Randbündel (Gefäßgänge)
1,7 cm	30	0
1,7 „	44	0
2,8 „	52	3
3,4 „	48	0
3,7 „	44	0
4,1 „	46	0
5,1 „	48	2
5,5 „	44	16
6,1 „	44	20
7,0 „	46	22

Bei der normalen, gut transpirierenden Pflanze sind meist in allen Internodien bis zum Gipfel alle Gefäßgänge mit Farbflüssigkeit erfüllt. Die Benutzung der Randbündel ist nur in ausgewachsenen Internodien möglich, wo diese Elemente den Anschluß nach unten erreicht haben. Seitliche Verbindungen kommen im ganzen Internodium nicht vor.

Ich habe die Versuche noch in verschiedener Weise modifiziert. Darüber sei nur folgendes mitgeteilt. Bringt man in den Internodien eine seitliche Einkerbung an, derart, daß ein Teil der Leitbahnen völlig unterbrochen ist, und läßt

die Stelle ohne Umhüllung, so sieht man auf Querschnitten durch den oberen Teil des Internodiums, wie die nach unten offenen Leitbahnen, so auch die Gefäßgänge, sich allmählich von oben nach unten hin färben. Da nun keinerlei seitliche Verbindung in dem Internodium besteht, so kann die Lösung nur von den Tracheiden des Knotens, also von oben her in die Gefäßgänge hineinfiltriert sein. Auf diese Weise könnten die später ausgebildeten Gefäße, ehe sie den Anschluß nach unten gefunden haben, mit Wasser gefüllt werden und so schon als Reservoir fungieren. Es ist demnach in den Gefäßgängen auch eine Wasserbewegung von oben nach unten möglich.

In den interkalar wachsenden Internodien filtrierte das Wasser vom Tracheidenpfropf des Knotens in den Gefäßgang hinein und steigt in diesem weiter. Bei einer gewissen Internodienlänge stehen zur Leitung noch einige Primanen der Randbündel zur Verfügung. Die Folgegefäße dieser Bündel kommen nur für die Wasserleitung in fertigen Internodien in Betracht; erst durch ihre Verbindung mit dem unteren Knoten werden sie in die Bahn des Wassers eingeschaltet. Somit ergibt sich für diesen Typus in bezug auf die benutzten Wasserbahnen innerhalb eines Internodiums in der wachsenden und in der oberen Zone kein Unterschied. Äußerst charakteristisch und wichtig für diesen Typus sind die weiten Gefäßgänge, die unter Umständen die einzigen Wasserbahnen darstellen.

Equisetum.

Versuche wurden gemacht mit *Equisetum hiemale* und *robustum* aus dem Gewächshaus, *Equisetum littorale* aus einem Gartentümpel, *Equisetum arvense* aus dem Garten und *Equisetum maximum* aus dem Melbtal bei Bonn. Letztere drei Arten mußten während des Versuches unter eine Glasglocke gestellt werden, da sie sonst sehr rasch vertrockneten.

In allen Internodien waren wieder sämtliche Gefäßgänge gefärbt, die die Stelle der Primanen einnehmen. Wie bei *Tradescantia* geht das Wasser von den Tracheidenknäueln des Knotens unmittelbar in die Gänge hinein. In der interkalaren Zone sind nur die Gänge gefärbt, und zwar ist die Färbung genau auf ihre Kontur beschränkt. Die seitlichen Gefäßgruppen der einzelnen Bündel werden erst dann zur Wasserleitung benutzt, wenn sie den Anschluß an den unteren Knoten gefunden haben. Die bei *Equisetum maximum* aus ihnen hervorgehenden lateralen Gänge wurden stets zur Wasserleitung benutzt. Die Färbung war scharf auf die Gänge beschränkt. Irgendwelche seitliche Verbindung mit der Karinalhöhle lag nicht vor.

III. Scitamineentypus.

Strelitzia Reginae. Eingetopfte Pflanzen. Im Rhizom 2 cm unter der Blattansatzstelle durchschnitten. In Trypanblau. Blatt 47 cm lang.

Obere Zone: Pro Bündel sind gefärbt: Von den Innenbündeln das große Spiralgefäß; 1—2 Primanen; zum Siebteil hin die Folgegefäße. Außerdem sämtliche Randbündel, die an Zahl den Innenbündeln annähernd gleichkommen.

Untere Zone: 4—5 Primanen pro Bündel gefärbt; das große Gefäß ist noch völlig unfertig, unverdickt, ungefärbt.

Für ein Blatt von *Musa* ergaben sich ähnliche Verhältnisse.

Canna indica. Pflanze aus dem Gewächshaus. In Trypanblau. 9. Nov. 1918.

Internodienlänge 12,5 cm: Alle Bündel gefärbt; funktionstüchtig sind fast nur die großen Spiralgefäße und wenige englumige Folgegefäße (4—5).

Internodienlänge 5 cm: Gefärbt sind zwei Kreise von Bündeln: die Blattspur des höheren Blattes, wie durch Vergleich mit dem Blattstiel folgt. Jedes Bündel besteht aus 3—4 Primanen.

In derselben Weise verhielten sich noch drei andere Stengel von *Canna*: Auf ein ausgewachsenes folgte ein im ganzen noch wenig differenziertes Internodium. Die Pflanzen waren wohl, der vorgerückten Jahreszeit wegen, ungeeignet.

Typha latifolia. Aus dem Poppelsdorfer Weiher. In Trypanblau. 12. Mai 1919.

Blatt 70 cm lang.

46 cm über dem Rhizom: Gefärbt in jedem Innenbündel fast nur noch das große Spiralgefäß und die engen Folgeelemente; kaum sind noch irgendwelche Primanen zu sehen. Dazu sämtliche Randbündel gefärbt.

I. W. Z.: Gefärbt sind nur 16 Bündel mit durchschnittlich drei Primanen.

Richardia aethiopica und *Alocasia odorata*. In allen Blättern, in denen er ausgebildet war, zeigte sich der „Gefäßgang“ beansprucht. Er entspricht also nicht nur anatomisch, sondern auch der Funktion nach dem weiten Spiralgefäß der übrigen Scitamineen. In den ausgewachsenen Teilen des Blattstieles sind die „Gefäßgänge“ nebst einigen anschließenden engen Folgegefäßen die einzigen tätigen Wasserbahnen der Innenbündel. —

Es fragt sich nun: Wie gelangt der Wasserstrom aus den Primanen in das erst in einer höheren Zone ausgebildete Spiralgefäß?

Da jedes einzelne Gefäß eines Bündels stets an das vorhergebildete unmittelbar angrenzt, so ist in den noch wachsenden Blattstielen bzw. Stengeln eine besondere Verbindungsbrücke zwischen Erstlings- und Folgegefäßen, um die Benutzung der letzteren zur Wasserleitung zu vermitteln (wie bei den Gramineen), nicht erforderlich. Vielmehr läßt sich unschwer vorstellen, daß, so wie die einzelnen Glieder eines sich seitlich von oben nach unten differenzierenden Gefäßzuges fertig werden, das Wasser von den schon funktionstätigen Tracheiden seitlich in diese neu ausgebildeten Elemente, die den Anschluß an das Rhizom noch nicht gefunden haben, hineinfiltrierte. Es seien zunächst also 2—3 Tracheidenstränge fertig, die die Kontinuität der Wasserbahnen im Blatt aufrecht erhalten; in einer Höhe von a cm über dem Rhizom sei ein vierter, b cm höher ein fünfter Strang ausgebildet. In der

oberen Zone des Blattstieles sind alle diese Gefäße funktionsunfähig; nur das Spiralgefäß, das etwa bis c cm ($c > b$) über dem Rhizom fertig ist, besorgt die Wasserleitung. Es bildet den Abschluß dieser quasi stufenweisen Ersetzung, die sich in der interkalaren Wachstumszone und in der Zone der inneren Differenzierung vollzieht. Da sich die unteren Glieder der Tracheidenstränge erst später differenzieren, so bleiben sie auch länger funktionstüchtig. Mit dem Auftreten von Thyllen (solche treten auch bei den untersuchten Araceen auf) werden sie aus der Bahn des Wasserstromes ausgeschaltet. Annähernd proportional mit der Dehnung der ersten Primanen geht die allmähliche Ausbildung und Inanspruchnahme der späteren. Wenn die engen Folgeelemente, die dem Spiralgefäß zum Siebteil hin anliegen, in Funktion treten — ein Beweis, daß diese Region völlig ausgewachsen ist —, sind die Primanen zerstört; das Spiralgefäß stellt dann die Hauptwasserbahn vor. Von den Folgeelementen gehen die Anastomosen zu den Randbündeln, so daß sich in dieser ausgewachsenen Zone das Wasser über eine große Fläche verbreiten kann.

IV. Liliaceentypus.

Narzissus poëticus. Blütschaft. 40 cm hoch. In Trypanblau. 9. April 1919.

Unterhalb der interkalaren Zone des Schaftes, in dem Zwiebelkuchen, besitzt jedes Bündel einen Gefäßkomplex, der in der interkalaren Zone des Blattes auf etwa vier Primanen pro Bündel beschränkt wird. In 10 cm Höhe über der Zwiebel ist das ganze Bündel gefärbt: 7—8 weite Gefäße und ein Komplex von engeren Elementen¹⁾.

Die hierher gehörenden Blätter von Hyazinthus, Narzissus, Leucojum verhielten sich in bezug auf die Hauptbündel ebenso. Bei Chlorophytum elatum aus dem Gewächshaus stieg der Farbstoff kaum. Die Gefäßbahnen enthielten einen dunkelblauen Niederschlag. Das war des öfteren auch bei den anderen Blättern zu beobachten.

Für diesen Typus wäre festzuhalten: In der interkalaren Zone besorgen nur wenige Primanen pro Bündel die Wasserleitung. In der oberen Zone ist die Zahl der funktionstüchtigen Spiralgefäße doppelt so groß, dazu kommt noch ein ganzer Komplex von engeren Folgeelementen. An diese setzen sich in den Blättern die Anastomosen an, vermittelt derer die Randbündel auch zur Wasserleitung herangezogen werden können. In der oberen Zone sind die ersten Gefäße zerstört und funktionslos. Die Einschaltung der nach

1) Die Randbündel (bei den Blättern die Zwischenbündel niederer Ordnung) sind, entsprechend ihrer späteren Differenzierung, erst in den ausgewachsenen Teilen gefärbt.

unten noch nicht fertigen Tracheidenzüge innerhalb eines Bündels in den Wasserweg haben wir uns wie bei den Scitamineen durch seitliche Filtration von Tracheide zu Tracheide zu denken.

Anhang: Wasserpflanzen.

Für verschiedene Familien hatte sich bei den Aufsteigerversuchen die allgemeine wasserleitende Funktion der Gefäßgänge herausgestellt: Bei Glumifloren, Juncaceen, Araceen, Commelineen, Equiseten. Da war es von großem Interesse, bei einigen Wasserpflanzen zu prüfen — wie es schon Snell (1908) mit positivem Ergebnis getan hat —, ob der Gefäßgang auch bei ihnen eine solche Bedeutung habe. Von meinen Versuchen will ich nur einige charakteristische Beispiele näher anführen:

Elodea densa. Reich beblätterter Sproß, 20 cm lang. 2 Tage (18. bis 20. Dez. 1918) völlig in Trypanblau untergetaucht, dann untersucht.

Die Farblösung ist durch vier Knoten hindurch gestiegen, und zwar in dem zentralen Gefäßgang und in den peripheren (es waren meist sechs). Die unangeschnittenen Internodien waren lang: 6, 7, 7, 8 mm von unten an gerechnet. Im 5. Internodium hörte die Färbung etwa in der mittleren Region auf. Die Gesamtsteighöhe betrug also 3 cm. Das ist gewiß nicht viel; aber man muß bedenken, daß die Pflanzen sich wohl in Winterruhe befanden. Da erscheint die Tatsache, daß die Gefäßgänge und nur diese — die Färbung ist genau lokalisiert — gefärbt sind, doch von Wichtigkeit. Zur Zeit lebhaften Wachstums werden sich gewiß bessere Zahlen ergeben (vgl. auch Snell, 1908).

Sechs andere Sprosse von *Elodea* verhielten sich ähnlich.

Ranunculus aquatilis. 18. Dez. 1918. Die Pflanzen wurden mit Rhizom und Wurzeln ausgehoben, die Wurzeln wurden abgeschnitten und die Pflanzen so in Trypanblau gebracht, daß ihr oberer Teil in die Luft ragte. 24 Stunden verblieben sie in der Farblösung. In einer Pflanze von 27 cm Höhe und in einer von 20 cm Höhe waren die Gefäßgänge bis oben hin gefärbt.

Ceratophyllum. In Trypanblau untergetaucht. Vom 21. Dez. 1918 bis 5. Jan. 1919.

Sproß 17 cm lang.

1. Internodium (von unten, unverletzt) 9 mm,
2. „ 9 mm,
3. „ 9 mm lang.

In jedem Internodium ist jedesmal der mittlere Gang gefärbt und nur dieser. Auch *Ceratophyllum* war wohl in Winterruhe. In manchen Sprossen erfolgte auch nach vielen Tagen kein Aufstieg der Lösung.

Bei den Blattstielen von *Sagittaria* und *Aponogeton natans* stieg das Wasser in den Gefäßgängen der Blattstiele bis zur Blattspreite. Ebenso erwiesen sich in allen Fällen die Gefäßgänge von *Butomus*, *Alisma plantago*, *Hydrocharis morsus ranae* als leitend.

Die Resultate von Snell sind damit bestätigt. Meine Methode mit Trypanblau ist einfacher als die von Snell, der Ferrocyankaliumlösung benutzte und dann dicke Längsschnitte von den Versuchspflanzen in Eisenchlorid untersuchte.

Ergebnisse des physiologischen Teiles.

Die Aufsteigeversuche erbrachten als Bestätigung der anatomischen Untersuchung, daß in der interkalaren Wachstumszone zunächst nur die Primanen zur Wasserleitung zur Verfügung stehen. Eine Beteiligung lebender Zellen an der Wasserleitung habe ich nie beobachten können. Wo die Primanen noch dünne, unfertig verdickte Wände aufwiesen, war nie Färbung vorhanden. Wenn auch das Trypanblau keine Vitalfärbung bewirkt, so hätten sich vermutlich doch die Zellwände färben müssen, wenn ein Wasserstrom durch die Zellen hindurchgegangen wäre.

Das Protoxylem wird durch das intensive interkalare Wachstum bald zerstört. Der Gefahr, daß dadurch die Kontinuität der Wasserbahnen unterbrochen wird, begegnet die Pflanze in zweifacher Weise:

1. Sie benutzt den Gefäßgang, d. h. den Raum, der von den Primanen eingenommen wird, direkt zur Wasserleitung und stellt später den Anschluß an die fertigen Elemente her (Glumifloren-Commelineentypus).

Bei den untersuchten Pflanzen, in denen ein ausgesprochener Gefäßgang vorkommt (Typus I, II, Wasserpflanzen), hat sich seine wasserleitende Funktion ergeben. Im Zusammenhang mit dem interkalaren Wachstum spielt er eine wichtige Rolle. Seine häufige nachträgliche Erweiterung bewirkt ohne Materialaufwand eine Vergrößerung der wasserleitenden Fläche, was vielleicht einen gewissen Ausgleich für das fehlende sekundäre Dickenwachstum bietet. Die Gefäßgänge sind die einzigen wasserleitenden Bestandteile des Bündels, die eine solche Erweiterung zulassen. Die Tüpfelgefäße ändern, einmal ausgebildet, ihr Lumen nicht mehr.

Bezüglich der Benutzung der fertigen Elemente hat sich ein zweifacher Modus herausgestellt:

- A. Die Folgeelemente bedeuten eine beträchtliche Vergrößerung des Querschnittes der Wasserbahnen. Es erfolgt ihre Einbeziehung in den Wasserweg dem Verlauf ihrer Ausbildung entsprechend durch eine Verbindungsbrücke vom Gefäßgang

aus. Erst im ausgewachsenen Internodium werden sie direkt vom Knoten aus mit Wasser versorgt (Typus I).

- B. Das Metaxylem besteht nur aus wenigen, im Verhältnis zu den Gefäßgängen wenig weiten Wasserbahnen. Der Anschluß an die Wasserbewegung erfolgt in ihnen erst, wenn die Bahnen ganz ausgebildet sind (Typus II).

2. Die Pflanze bildet sukzessive Ersatzelemente für die zerstörten Primanen aus (Typus III und IV).

Die zerstörten Primanen werden ganz ausgeschaltet, was bei Typus III schon anatomisch aus der Verstopfung mit Thyllen hervorgeht. Sie können nicht nur durch Gefäße, sondern auch durch einen aus einem Gefäß entstandenen Gang funktionell ersetzt werden. Die Einschaltung der Folgeelemente in den Weg des Wasserstromes erklärt sich durch seitliche Filtration des Wassers von einem Gefäßglied zum anderen.

C. Die Leistungsfähigkeit der Wasserbahnen.

1. Berechnung der Leitfläche.

Um die Leistungsfähigkeit der in den interkalaren Wachstumszonen vorhandenen und wirksamen Wasserleitungsbahnen in ihrem Verhältnis zu den Bahnen in den ausgewachsenen Internodienteilen beurteilen zu können, ist eine Messung der jeweilig wirksamen Leitflächen erforderlich. So nenne ich den Gesamtquerschnitt der Wasserfäden, die sich in den verschiedenen Zonen der Internodien bewegen.

Zur Bestimmung der Leitfläche zeichnete ich mit dem Zeichenapparat bei starker Vergrößerung die innere Kontur der Primanen in der interkalaren Zone, soweit sie sich mit Trypanblau gefärbt hatten, bei derselben Vergrößerung auch die Gefäßlumina des fertigen Bündels möglichst genau auf. Ich zeichnete in jeder Zone 5—10 Bündel und nahm den Durchschnittswert der Wägung zum Vergleich. Mit einer scharfen gebogenen Schere wurden die gezeichneten Flächen ausgeschnitten und gewogen. Zu einer vergleichenden Messung wurde tunlichst derselbe Bogen Papier verwandt. Die Resultate der Wägungen sind direkt proportional den Flächen. Ihr Verhältnis gibt daher auch das der Leitfläche an, worauf es uns hier allein ankommt.

Die Methode ist bei der Zeichnung der Umrisse, dem Ausschneiden und der möglichen Verschiedenheit des Papierbogens mit verschiedenen Fehlerquellen behaftet. Ich habe mich bemüht, durch scharfe Einstellung

des Mikroskops, Zeichnen mit spitzem Bleistift und vorsichtiges Ausschneiden eine möglichst große Genauigkeit zu erreichen.

Die angeführten Zahlen stellen die Grammgewichte der ausgeschnittenen Papierflächen dar und zwar den durchschnittlichen Wert für die gezeichnete Fläche eines Bündels. Ich habe die Grammbezeichnung der Einfachheit wegen weggelassen, da ich aus den Zahlen sofort das Verhältnis bestimmte.

Ich erhielt folgende Werte¹⁾:

- I. *Cyperus alternifolius*. Halm 27 cm hoch. 12. Okt. 1918. Leitbahnen mit Trypanblau gefärbt. Berücksichtigt wurden nur die typischen Innenbündel und von diesen in der oberen Zone nur der Gefäßgang und die Tüpfelgefäße. Die Verbindungsbrücke blieb wegen des engen Lumens ihrer Elemente unberücksichtigt.
- II. *Cyperus alternifolius*: Halm 43 cm hoch. In Trypanblau. 5. Okt. 1918. Gewächshaus.
- III. *Cyperus Papyrus*. Halm 65 cm hoch. In Trypanblau. 8. Okt. 1918. Warmhaus.
- IV. *Cyperus Papyrus*. Halm 180 cm hoch. Alkoholmaterial.
- V. *Arundo Donax*. Internodium 14 cm lang. 25. Okt. 1918. Trypanblau.
- VI. *Gymnothrix latifolia*. Internodium 19 cm lang. 12. Okt. 1918. Trypanrot. Pflanzen-Versuchshaus.
- VII. *Acorus gramineus*. Blatt 10 cm lang. 4. Dez. 1918. Warmhaus. Trypanblau.
- VIII. *Strelitzia Reginae*. Blatt 14 cm lang. 27. Nov. 1918. In Trypanblau. Kakteenhaus.

	I	II	III	IV
I. W. Z. (1 Bündel)	0,01496	0,03431	0,02349	0,0487
Obere Zone: G. G.	0,01749	0,05460	0,03500	0,0561
2 T. G.	0,03948	0,08653	0,1606	0,2505
G. G. + 2 T. G.	0,05697	0,14113	0,1956	0,3066
Obere Zone.	4	4,1	8,3	6,3
I. W. Z.	1	1	1	1

	V	VI	VII	VIII
I. W. Z. (1 Bündel)	0,1134	0,10502	0,0050	0,060
Obere Zone: G. G.	0,1070			
2 T. G.	0,3460			
G. G. + 2 T. G.	0,4530	0,30725	0,0290	0,556
Obere Zone.	4	3	6	9
I. W. Z.	1	1	1	1

1) Vgl. jedesmal die Zahlen in den entsprechend numerierten Rubriken der Tabelle zu den angeführten Beispielen I—VIII.

Hyazinthus orientalis. Blätter in Trypanblau. 5. Dez. 1918. Bestimmt wurde das Verhältnis der Gesamtflächen der Hauptbündel, die in beiden Zonen ausgebildet waren.

Blattlänge	15 cm	14,7 cm	8,5 cm	13 cm
Bündel in der I. W. Z.	0,0190	0,0145	0,0060	0,0164
Bündel in der oberen Zone	0,0466	0,043	0,020	0,0398
Obere Zone	3	3	3,3	2,42
I. W. Z.	1	1	1	1

Die Vergrößerung der Leitfläche kann also in den ausgewachsenen Stengelteilen gegenüber der interkalaren Wachstumszone in extremen Fällen das 8—9fache betragen, wobei zu bedenken ist, daß in den ausgewachsenen Stengelteilen die Verbindungsbrücken und alle sonst vorhandenen engen Gefäße nicht berücksichtigt worden sind, so daß das Mißverhältnis in Wahrheit noch viel größer sein dürfte. Somit scheint also erwiesen, daß die interkalaren Wachstumszonen, sofern die Berechnung der Leitflächen ein sicheres Urteil zuläßt, in Bezug auf die Wasserbewegung sehr viel weniger leistungsfähig sind, als die ausgewachsenen Teile der Internodien.

2. Berechnung der beförderten Wassermengen nach dem Gesetz von Poiseuille.

Um ein Urteil über das Verhältnis der in der interkalaren Zone und in den oberen Teilen bewegten Wassermenge zu gewinnen, ist es freilich nicht nur erforderlich, die Gesamtgröße der zur Verfügung stehenden Leitfläche zu kennen, sondern es ist auch noch nötig, die Querschnitte der einzelnen Flüssigkeitsfäden zu berücksichtigen, aus denen sich die Leitflächen zusammensetzen. Nach Poiseuille ist ja das in der Zeiteinheit pro Längeneinheit durch eine Kapillare strömende Flüssigkeitsvolumen: $Q = \frac{\pi r^4 (p - p_0)}{8 \varrho}$, wo r den Radius der Röhre, ϱ den Reibungskoeffizienten, p den am Anfange, p_0 den am Ende der Röhre herrschenden hydrostatischen Druck bezeichnet.

Wir haben es bei den Wasserbahnen der Pflanzen mit Kapillaren zu tun, können also das Poiseuillesche Gesetz auf sie anwenden, allerdings nur mit Vorsicht und mit Einschränkung. Die Formel bezieht sich nämlich nur auf starre wagerechte Röhren; die Hauptwasserbahnen der Pflanzen verlaufen aber natürlich in vertikaler Richtung. Daß die Formel für elastische Röhren nicht ohne weiteres gilt, beweisen

Versuche über die Bewegung des Blutstromes, die ergaben (Tigerstedt 1914, pag. 1030), daß die Strömung in den Arterien nicht so einfacher Natur ist, wie nach dem Poiseuilleschen Gesetz zu erwarten war. Die Elastizität der Wand bedeutet besonders bei den Primanen, deren Wände so lange dehnungsfähig sind und gedehnt werden, einen komplizierenden Faktor. Auch der Gefäßgang besitzt in seinem ganzen Verlaufe keine starre Wand. Dazu befinden sich in ihm noch Reste der Primanenverdickungen; in den Gefäßen kommen die Verdickungsleisten der Wände in Betracht. Durch all das wird natürlich der Reibungswiderstand der Wände ganz bedeutend gegenüber Glaskapillaren bestimmter Weite vergrößert, wofür zunächst das Poiseuillesche Gesetz allein bewiesen ist. Die mit Hilfe dieser Formel zu ermittelnden Zahlen werden daher nur mit Vorbehalt als annäherungsweise gültig angesehen werden dürfen.

Es kommt, wie bei Berechnung der Gesamtleitfläche, wieder nur auf das Verhältnis der beförderten Wassermengen an. Bei den nachfolgenden Bestimmungen habe ich mich auf die Glumifloren beschränkt. Von 5–10 Bündeln der interkalaren Zone bestimme ich den durchschnittlichen Wert „ r_p “ für den Radius der Primanen, in dem ich mit dem Okularmikrometer ihre beiden Hauptdurchmesser (die Primanen sind vielfach elliptisch) ermittle und die halbe Summe der so gefundenen Werte durch die Anzahl der Primanen dividiere. Ich habe nur die lichte innere Weite der Ringe gemessen. Ferner stelle ich fest, wie viel Primanen ein Bündel in der interkalaren Zone durchschnittlich aufweist. „ r_g “ ist der Radius des eventuell schon vorhandenen Gefäßganges. In derselben Weise bestimme ich den Wert „ r_{p_0} “ für den Radius der etwa noch erhaltenen Primanen in der oberen Zone; ferner den Wert „ r_t “ für den Radius der Tüpfelgefäße und für den des Gefäßganges „ r_{g_0} “. Die Gefäße der Verbindungsbrücke habe ich wegen ihres engen Lumens wieder nicht berücksichtigt.

Für die in der Zeiteinheit pro Längeneinheit beförderte Flüssigkeitsmenge Q_i , die durch das Bündel der interkalaren Zone befördert wird, gilt:

$$Q_i = \frac{\pi \sum r_p^4 (p - p_0)}{8 \varrho} \quad \text{bzw.} \quad \frac{\pi (\sum r_p^4 + r_g^4) (p - p_0)}{8 \varrho}.$$

Für die obere Zone, in der pro Bündel zwei Tüpfelgefäße mit dem Gefäßgang und eventuell noch Primanen vorhanden sind, ergibt sich:

$$Q_0 = \frac{\pi (2 r_t^4 + r_{g_0}^4 + \sum r_{p_0}^4) (p - p_0)}{8 \varrho}.$$

Für das Verhältnis beider Größen folgt, gleichen Druck vorausgesetzt:

$$\frac{Q_o}{Q_i} = \frac{2r_t^4 + r_{g^0}^4 + \Sigma r_{p^0}^4}{\Sigma r_{p^4} + r_g^4}.$$

Wenn sich auch der Druck in einer Röhre bei veränderter Weite derselben nicht gleich bleibt (Riecke I, 1912, pag. 204), so wollen wir doch, um zu berechenbaren Werten zu gelangen, die vereinfachende Annahme machen, daß innerhalb eines Internodiums keine wesentlichen Druckdifferenzen herrschen.

Man kann bei der obigen Berechnung auch so vorgehen, daß man für eine Reihe von Einzelbündeln bestimmt, wieviel Wasser sie befördern können, indem man nicht die Durchschnittswerte für die einzelnen Elemente bestimmt, sondern die jedesmal gemessenen Größen sofort einsetzt und dann die von den Bündeln beförderte Gesamtflüssigkeitsmenge vergleicht. Die Formel würde alsdann lauten:

$$\frac{Q_o}{Q_i} = \frac{\Sigma(r_{t1}^4 + r_{t2}^4 + r_{g^0}^4 + r_{p01}^4 + r_{p02}^4 + \dots)}{\Sigma(r_{p1}^4 + r_{p2}^4 + \dots + r_g^4)}.$$

Selbstverständlich nimmt man oben und unten dieselbe Zahl von Bündeln und sucht möglichst solche aus, die sich in den verschiedenen Zonen entsprechen. Das ist bei dem geradlinigen Längsverlauf der Gramineenbündel nicht so schwierig. Ich habe durchweg die erste Art der Berechnung angewandt, weil die zweite sehr zeitraubend ist. (Ein Beispiel von *Zea Mays* habe ich nach beiden Arten durchgerechnet und dabei keine wesentlich verschiedenen Resultate erhalten.)

Bemerkungen zu den Tabellen.

Von den Gramineen: *Panicum bulbosum*, *Setaria viridis*, *Sorghum halepense*, *Phalaris arundinacea*, *Lolium temulentum*, *Avena brevis*, *Elymus hirsutiglumis*, *Leersia oryzoides* habe ich in je einigen Halmen durch mehrere Internodien hindurch bis oben hin das Trypanblau aufsteigen lassen und Querschnitte, durch die verschiedenen Zonen der Internodien studiert. Bei *Phalaris arundinacea*, *Sorghum halepense*, *Avena brevis* und *Lolium temulentum* besaßen bei den betreffenden Beispielen nur der Infloreszenzstiel und das darunter befindliche Internodium eine interkalare Wachstumszone (die Länge der fertigen Internodien ist nicht immer angegeben). Bei *Leersia oryzoides* und *Elymus hirsutiglumis* sind außer dem Infloreszenzstiel, der nicht berücksichtigt wurde, stets zwei bis drei noch interkalar wachsende Internodien vorhanden. Als Hauptkriterium für die Feststellung der interkalaren Zone diente der Entwicklungszustand der Tüpfelgefäße. Wo sie (von im Ganzen embryonalen Internodien abgesehen) noch embryonal erscheinen und nicht beansprucht sind, liegt eine „interkalare Zone“ vor.

(Fortsetzung der „Bemerkungen zu den Tabellen“ siehe pag. 180.)

1. *Panicum bulbosum*.
Pflanzenversuchshaus. In Trypanblau.
4.—5. August 1919.

Stamm	Länge der Internodien	r_t	r_{go}	r_{po}	$\sum r_{po}$	Fertige Zone über d. u. Kn. ¹⁾	r_g	r_p	$\sum r_p$	$Q_o : Q_i$	Abgerundet: $Q_o : Q_i$
I.	35 cm I. W. Z. ²⁾ (= Infloreszenzstiel) 16 cm I. W. Z.	6,55 7,875	9,91 9,05	— —	— —	11 cm 9 "	— —	4,346 4,65	2 3	18,6 10,27	19 10
II.	38 cm I. W. Z. (= Infloreszenzstiel) 15 cm	6,775 7,025	8,25 11,31	2,87 —	1 —	"	5,95 —	4,51 5,23	1 3	5,35 9,45	5 9 1/2
III.	25 cm I. W. Z. (= Infloreszenzstiel) 12 cm I. W. Z.	7,35 7,75	9,75 9,40	— 4,25	— 1		6,40 6,50	5,05 4,165	1 2	6,4 6,43	6 6 1/2
IV.	14,5 cm I. W. Z.	7,425	7,75	4,37	1		5,96	5,35	1	4,83	5
V.	29 cm I. W. Z. (= Infloreszenzstiel)	6,60	9,58	—	—		—	4,87	3	7,236	7

1) 2) S. „Bemerkungen zu den Tabellen“ pag. 170 u. 180.

2. *Setaria viridis.*
Pflanzenversuchshaus. In Trypanblau.
16.—17. Juli 1919.

Halm	Länge der Internodien	l_t	l_{go}	Γ_{po}	$\Sigma \Gamma_{po}$	Fertige Zone ü. d. u. Kn.	Γ_g	Γ_p	$\Sigma \Gamma_p$	$Q_o : Q_i$	Abgerundet: $Q_o : Q_i$
I.	Infloreszenzstiel 8 cm I. W. Z. 10 cm I. W. Z. 4 cm fertig ¹⁾	— 5,8 6,02 —	— 6,40 10,25 —	— 3,91 — —	— 1 — —	—	— 6,0 5,0 —	— 4,3 4,29 —	— 1 2 —	— 2,55 10,49 —	— $2\frac{1}{2}$ $10\frac{1}{2}$ —
II.	Infloreszenzstiel 3 cm I. W. Z. 4,5 cm I. W. Z. 5 cm I. W. Z.	— 6,125 6,6 7,11	— 5,95 7,65 7,20	— 3,05 3,83 4,65	— 1 1 1	—	— 3,54 6,00 5,68	— 4,187 3,83 4,55	— 2 3 2	— 5,38 3,82 4,35	— 5 4 4
III.	0,8 cm embr. ²⁾ 2,7 cm I. W. Z. 3 cm fertig	— 7,20 —	— 7,10 —	— 3,06 —	— 1 —	—	— — —	— 3,70 —	— 3 —	— 14,24 —	— 14 —
IV.	1 cm embr. 3,2 cm I. W. Z. 3 cm fertig	— 7,125 —	— 6,75 —	— 2,69 —	— 1 —	—	— — —	— 3,617 —	— 3 —	— 14,19 —	— 14 —

1) 2) S. „Bemerkungen zu den Tabellen“ pag. 170 u. 180.

3. *Sorghum halepense*.

Pflanzenversuchshaus. In Trypanblau.

12.—13. August 1919.

Halm	Länge der Internodien	r_t	r_{go}	r_{po}	$\sum r_{po}$	Fertige Zone ü. d. u. Kn.	r_g	r_p	$\sum r_p$	$Q_o : Q_i$	Abgerundet: $Q_o : Q_i$
I.	23 cm I. W. Z. (bis Beginn der Infloreszenz)	7,3	9,55	4,08	1	12 cm	6,916	4,96	1	4,93	5
	25 cm I. W. Z. 14,5 cm fertig	10,15	14,208	—	—	5 cm	10,70	5,625	1	4,38	4
		—	—	—	—		—	—	—	—	—
II.	21 cm I. W. Z. (bis Beginn der Infloreszenz)	6,35	11,80	—	—		6,625	4,66	1	9,43	9 1/2
	19 1/2 cm I. W. Z. 15 1/2 cm fertig	8,65	17,20	—	—		7,66	4,59	1	25,40	25 1/2
		—	—	—	—		—	—	—	—	—
III.	14 cm I. W. Z. (bis Beginn der Infloreszenz)	—	—	—	—		—	—	—	—	—
	18 cm I. W. Z. 18 cm fertig	9,00	14,75	—	—		7,33	5,25	1	16,58	16 1/2
		—	—	—	—		—	—	—	—	—

4. *Phalaris arundinacea*.

Pflanzenversuchshaus. In Trypanblau.

16.—17. Juli 1919.

Halm	Länge der Internodien	r_t	r_{go}	r_{po}	$\sum r_{po}$	Fertige Zone ü. d. u. Kn.	r_g	r_p	$\sum r_p$	$Q_o : Q_i$	Abgerundet: $Q_o : Q_i$
I.	Infloreszenzstiel 8 cm I. W. Z. 11,5 cm I. W. Z. 6 cm fertig	— 7,145 8,875 —	— 8,85 7,81 —	— 4,25 4,58 —	— 1 1 —	6 cm 1 1/2 cm	— — 5,85 —	— 5,21 5,30 —	— 2 2 —	— 7,92 6,03 —	— 8 6 —
II.	9 cm-Infloreszenzstiel 5 cm I. W. Z. 8 cm I. W. Z.	— 7,50 9,00	— 8,87 10,45	— 4,05 3,94	— 1 1	2 1/2 cm 1 cm	— 4,75 9,46	— 5,03 4,41	— 2 1	— 7,14 3,01	— 7 3

5. *Lolium temulentum*.

5.—6. Aug. 1919.

I.	Infloreszenzstiel 12 cm I. W. Z. 12 cm fertig	— 8,175 —	— 4,90 —	— 5,45 —	— 1 —	—	— — —	— 4,01 —	— 4 —	— 10,0 —	— 10 —
II.	Infloreszenzstiel 10 1/2 cm I. W. Z. 12 1/2 cm fertig	— 7,8 —	— 4,60 —	— 4,90 —	— 1 —	—	— — —	— 3,83 —	— 4 —	— 9,8 —	— 10 —

6. *Avena brevis*.
Pflanzenversuchsbaus. In Trypanblau.
4.—5. August 1919.

Halm	Länge der Internodien	r_t	r_{go}	r_{po}	Σr_{po}	Fertige Zone ti. d. u. Kn.	r_g	r_p	Σr_p	$Q_o : Q_i$	Abgerundet: $Q_o : Q_i$
I.	27 cm I. W. Z. (= Infl.-Stiel) 23 cm I. W. Z.	5,41 7,00	5,16 4,15	3,58 4,31	1 2	5 cm 1 cm	— —	3,5 3,80	2 4	8,62 6,94	9 1/2 7
II.	19 cm I. W. Z. (= Infl.-Stiel) 12 cm I. W. Z. 13 cm fertig usw.	6,575 8,10 —	— — —	wie unten ¹⁾ " " —	— " —		— — —	2,81 3,96 —	4 3 —	15,95 12,7 —	16 12 2/3 —
III.	20 cm I. W. Z. (= Infl.-Stiel) 21 cm I. W. Z. 15 1/2 cm fertig	5,25 6,45 —	3,40 5,35 —	3,55 5,60 —	1 1 —		— — —	2,25 3,839 —	3 3 —	23,83 8,08 —	23 4/5 8 —
IV.	21 cm (= Infl.-Stiel) 19,5 cm I. W. Z. 14 cm fertig	4,575 5,775 —	3,15 4,50 —	3,375 4,50 —	1 1 —	2 1/2 cm	— — —	2,93 3,558 —	2 3 —	7,510 6,34 —	7 1/2 6 1/2 —
V.	22 cm (= Infl.-Stiel) 21 cm I. W. Z. 14 cm fertig	5,2 6,375 —	— 4,35 —	wie unten 4,10 —	— 1 —	1 1/2 cm	— — —	2,90 3,25 —	2 4 —	11,36 8,84 —	11 1/2 8 1/2 —

1) S. „Bemerkungen zu den Tabellen“ pag. 170 u. 180.

7. *Elymus hirsutiglumis*.
Pflanzenversuchshaus. In Trypanblau.
14.—15. Juli 1919.

Halm	Länge der Internodien	I_t	I_{go}	I_{po}	ΣI_{po}	I_g	I_p	ΣI_p	$Q_o : Q_i$	Abgerundet: $Q_o : Q_i$
I.	5,2 cm } I. W. Z. 7,5 cm } 5,2 cm fertig	5,5 5,35 —	3,00 3,25 —	3,06 2,916 —	2 2 —	— — —	2,406 2,65 —	3 5 —	20,86 7,69 —	$20\frac{4}{5}$ $7\frac{2}{5}$ —
II.	4,5 cm } 5,5 cm } I. W. Z. 9,0 cm } 11 cm fertig usw.	5,875 5,88 5,65 —	— — — —	3,26 wie unten — —	3 — — —	— — — —	3,26 3,57 3,95 —	3 3 3 —	8,05 5,90 3,79 —	8 6 $3\frac{4}{5}$ —
III.	5 cm } I. W. Z. 7 cm }	6,00 5,675	— —	wie unten	wie unten	— —	3,171 3,66	3 3	9,55 4,85	$9\frac{1}{2}$ $4\frac{4}{6}$
IV.	4 cm } J. W. Z. 6 cm } 10 cm } 11 cm } fertig 12 cm }	6,46 6,20 6,325 —	3,58 — — —	3,41 3,191 wie unten —	2 3 — —	— — — —	2,66 2,804 3,412 —	4 3 4 —	19,58 17,65 6,90 —	$19\frac{1}{2}$ $17\frac{2}{3}$ 7 —
V.	3 cm } I. W. Z. 6,5 cm } 4 cm } fertig 11 cm }	5,5 5,90 —	— — —	wie unten — —	wie unten — —	— — —	3,577 3,38 —	3 3 —	4,72 7,20 —	$4\frac{2}{3}$ $7\frac{1}{5}$ —

8. *Leersia oryzoides*.
Pflanzenversuchshaus. In Trypanblau.
8.—10. Juli 1919.

Halm	Länge der Internodien	r_t	r_{go}	r_{po}	$\sum r_{po}$	r_g	r_p	$\sum r_p$	$Q_o : Q_i$	Abgerundet: $Q_o : Q_i$
I.	0,7 cm embr. 1,5 cm } I. W. Z. 3,7 cm } 4,0 cm } 4,5 cm } fertig 5,0 cm }	— 6,104 5,875 6,11 —	— — — — —	— wie unten " " " " —	— — — 2,70 —	— 2,23 1,90 2,58 —	— 2 4 2 —	— 57,5 46,8 20,6 —	— 57 1/2 46 4/5 20 1/2 —	
II.	1,7 cm } I. W. Z. 3,8 cm } 5,6 cm fertig usw.	6,375 5,875 —	— — —	— wie unten " " —	— — —	— 2,33 2,12 —	3 3 —	18,76 15,4 —	18 3/4 15 1/2 —	
III.	0,8 cm embr. 1,3 cm } I. W. Z. 2,9 cm } 4,3 cm } 5,7 cm } fertig 4,3 cm }	— 6,5 6,531 6,607 —	— — — — —	— — wie unten " " —	— — — 4,195 —	— 2,55 2,70 3,2 —	— 2 3 1 —	— 43,5 23,8 9,3 —	— 43 1/2 23 4/5 9 1/8 —	
IV.	1 cm } I. W. Z. 3,5 cm }	5,597 5,125	— 5,08	— wie unten " "	— —	— 2,484 2,55	2 3	26,82 16,23	26 1/6 16 1/4	

9. *Calamagrostis lanceolata*.

Pflanzenversuchshaus. In Trypanblau.

11.—12. Mai 1919.

Halm	Länge der Internodien	r_t	r_{go}	r_{po}	Σr_{po}	r_g	r_p	Σr_p	$Q_o : Q_i$	Abgerundet: $Q_o : Q_i$
	Infloreszenzstiel 4 cm I. W. Z. usw. fertig	5,2	3,40	2,85	1	—	2,46	3	15,24	15 1/4

Mühlenbergia glomerata.

7.—8. Mai 1919.

	14 cm I. W. Z.	4,675	—	wie unten	—	—	2,93	2	7,5	7 1/2
--	----------------	-------	---	-----------	---	---	------	---	-----	-------

Dactylis glomerata.

12.—13. Mai 1919.

	4 1/2 cm I. W. Z.	6,2	—	wie unten	—	—	3,5	3	10	10
--	-------------------	-----	---	-----------	---	---	-----	---	----	----

Secale cereale.

20.—21. Mai 1919.

I.	13 cm	9,2	—	wie unten	—	—	4,45	3	13	13
II.	26 cm	9,07	—	" "	—	—	5,7	4	4	4

Zea Mays.

I.	14 cm	15,3	11,0	—	—	—	5,73	6	19,21	19
II.	11 cm	16,8	8,57	—	—	—	7,1	4	13,8	14

10. *Cyperus alternifolius*.
Viktoriahaus. In Trypanblau.
12.—13. Juni 1919.

Halm	Länge des Halmes	r_t	r_{go}	r_{po}	$\sum r_{po}$	Fertige Zone ü. d. Rhizom	r_g	r_p	$\sum r_p$	$Q_o : Q_i$	Abgerundet: $Q_o : Q_i$
I.	13 cm	8,82	4,33	3,50	2	9 cm	—	2,9	4	45	45
II.	53 cm	9,2	8,063	4,35	1	11 cm	6,07	4,33	2	9,32	$9\frac{1}{s}$
III.	67 cm	8,8	10,9	—	—	—	5,20	3,5	2	25,3	$25\frac{1}{s}$
IV.	77 cm	7,85	5,833	2,9	1	—	7,325	3,875	1	2,84	$2\frac{4}{s}$
V.	82 cm	8,25	10,3	3,5	1	—	6,3	4,0	2	9,90	10
VI.	93 cm	9,11	19,9	—	—	—	—	2,7	8	50,00	50

Carex Grayi.
Versuchshaus.
13.—14. Juni 1919.

Internodium 10 cm lang	3,80	6,14	—	—	—	1,91	5	27,85	28
---------------------------	------	------	---	---	---	------	---	-------	----

Wo mehrere Kreise von Leitbündeln vorhanden sind (z. B. bei *Leersia oryzoides* 3—4), habe ich nur die Gefäßelemente des innersten Kreises bei der Berechnung berücksichtigt. Bestimmt wurde in allen Fällen nur der Radius der gefärbten Elemente; die Zahlen sind alle durch Messen bei derselben Vergrößerung gewonnen (Obj. 7, Ok. 3). Sie sind ausgedrückt in Okularteilstrichen.

Von *Cyperus alternifolius* sind sechs interkalar wachsende Halme in derselben Weise gemessen worden.

In den Tabellen bedeutet:

embryonal: Im ganzen Internodium sind von Gefäßelementen nur Primanen differenziert.

I. W. Z.: Das Internodium hat eine interkalare Wachstumszone.

Fertig: Das Internodium wächst nicht mehr interkalar.

„Wie unten“ in den Rubriken „ r_{po} “ und „ Σr_{po} “ soll heißen: Die Werte von „ r_p “ und „ Σr_p “ aus der interkalaren Zone gelten in gleicher Weise auch für die obere Zone, da in den betreffenden Internodien kaum ein Unterschied in Zahl und Größe der Primanen bei den verschiedenen Zonen zu konstatieren ist.

Fertige Zone ü. d. u. Kn.: In n cm Höhe über dem unteren Knoten des betreffenden Internodiums ist das Metaxylem aller Leitbündel gefärbt. Auf die Strecken von n cm hin funktionieren also nur die Primanen, bzw. der Gefäßgang.

Folgerungen.

Wenn man die beförderten Wassermengen nach dem Gesetz von Poiseuille berechnet, so ist das Mißverhältnis zwischen Leistungsfähigkeit der Wasserbahnen in der interkalaren Zone und in den oberen Teilen des Internodiums also noch erheblich größer, als es nach der Gesamtgröße der Leitflächen bereits erscheint. Das ließ sich erwarten; denn die erst in der fertigen Zone in Funktion tretenden Tüpfelgefäße sind weiter als die Wasserbahnen der interkalaren Zone, und die durchströmende Flüssigkeitsmenge ist nach Poiseuille von der vierten Potenz des Röhrenradius abhängig, nimmt also schon bei geringer Erweiterung des Lumens um ein Bedeutendes zu. In Wirklichkeit dürfte das Mißverhältnis aber noch viel größer sein, da in der ausgewachsenen Zone die engen Gefäße der Verbindungsbrücke ja garnicht mit berücksichtigt worden sind, worauf schon oben hingewiesen wurde.

Die Mißverhältnisse sind nicht nur bei den verschiedenen daraufhin untersuchten Arten, sondern auch bei den einzelnen Individuen innerhalb dieser sehr verschieden. Meist ist aber wohl zu erkennen, daß sie in den jüngeren Internodien größer sind, als in den älteren. Die Zahlen schwanken bei den Gramineen mit ausgeprägtem Gefäßgang zwischen 2 bis 25 (*Sorghum*, *Panicum*, *Setaria*, *Phalaris*, *Lolium*), bei denen mit weniger deutlichem Gefäßgang (*Elymus*, *Avena*, *Leersia*) zwischen 3 und

57. Soviel mehr Wasser kann also in den ausgewachsenen Internodienteilen als in den interkalaren Wachstumszonen befördert werden. Wo in der interkalaren Zone nur die Primanen tätig sind, ist natürlich die Ausflußmenge Q_i bedeutend geringer als in den Fällen, bei denen schon in der interkalaren Zone ein Gefäßgang von größerer Leitfläche auftritt, als die Summe der Primanenlumina ergibt. Damit wird natürlich das Verhältnis $Q_o : Q_i$ größer. Den Hauptanteil am Zustandekommen des Mißverhältnisses haben aber die Tüpfelgefäße, wegen ihres weiten Lumens. Welche Bedeutung dem Gefäßgang an der Verkleinerung des Mißverhältnisses zukommen kann, ist ersichtlich aus den Zahlen für *Cyperus*. Für die Halme II—V hat sich ein geringeres Mißverhältnis (3—25) als für die Halme I und VI (45, 50) ergeben. In letzteren Fällen ist nämlich in der interkalaren Zone das Lumen der Primanen gemessen: die betreffenden Schnitte stammten aus der Zone direkt über dem Rhizom; während bei Halm II und V die Schnitte aus einer etwas höheren Region, etwa 2 mm über dem Knoten stammten, wo schon der Gefäßgang vorhanden war.

Bei dem bestehenden Mißverhältnis erscheint die für die Primanen bekannte auffallende Weite um so wichtiger. Bei den von mir untersuchten Monokotylenbündeln waren die ersten Elemente stets relativ weitulmig, abgesehen von solchen Bündeln, wo zuerst 2—3 enge Primanen auftraten, die aber schon sehr früh zerstört wurden (*Liliaceen*). Ob alle Monokotylenbündel solch weite Gefäßprimanen haben, weiß ich leider nicht. Das wäre noch wichtig festzustellen, da sich erst durch Vergleichung mit nicht interkalar wachsenden Pflanzen schließen läßt, ob die Weite der Primanen für das interkalare Wachstum besonders charakteristisch ist oder nicht.

Da die Wasserbahnen in der interkalaren Zone des Stengels augenscheinlich zur Versorgung der Transpirationsflächen vollauf genügen, so muß man doch wohl fragen, warum in dem ausgewachsenen Stengelteil für eine so viel größere Leistungsfähigkeit der Wasserbahnen gesorgt ist. Daß in der interkalaren Zone etwa auch lebende Zellen an der Wasserleitung beteiligt sind, dafür sprechen meine Beobachtungen nicht.

Folgende Fälle sind denkbar:

1. Die geringe Größe der Leitfläche in den interkalaren Wachstumszonen ist wohl für die kurze Strecke erträglich, aber für das ganze Internodium doch nicht ausreichend. Die Strömungsgeschwindigkeit der Wasserfäden wächst mit der kleineren Leitfläche, da dieselbe Wassermenge sich hier schneller bewegen muß, als weiter oben, wo sie sich über einen weiteren Raum ausbreiten kann. Je

schneller die Strömung ist, desto größer ist aber auch der zu überwindende Reibungswiderstand. Da nach dem Poiseuilleschen Gesetz das die Kapillare durchströmende Flüssigkeitsvolumen der vierten Potenz des Radius proportional und der Röhrenlänge umgekehrt proportional ist, so muß also die Wassermenge mit zunehmender Röhrenlänge um so kleiner werden, je enger die Kapillare wird.

Es könnte also in der Pflanze die beförderte Wassermenge zu klein werden, wenn die Leitfläche im ganzen Internodium dieselbe bliebe, wie in der interkalaren Zone.

2. Die Wasserbahnen in den interkalaren Zonen können zwar wohl zur Versorgung der darüber befindlichen Transpirationsflächen ausreichen, aber nicht mehr für die viel größere Zahl von Blättern, die von den älteren, ausgewachsenen Internodien versorgt werden müssen; und dieser Gedanke liegt natürlich besonders nahe. Tatsächlich sind ja auch nach Beendigung des interkalaren Wachstums in den nunmehr ausgewachsenen Zonen die Wasserbahnen so wie zuvor in den früher ausgewachsenen Internodienteilen ausgebildet, also vermehrt, zudem der Gefäßgang oft noch erweitert.

3. Möglich, ja sogar wahrscheinlich ist aber auch, daß die Zahl der Wasserbahnen und ihre Leistungsfähigkeit überhaupt nicht nur eben den Bedürfnissen der Pflanze entspricht, sondern daß sie viel größer ist, als es bei normalem maximalen Bedarf erforderlich wäre. Zu bedenken ist ja auch, daß die Gefäße zeitweilig mit Luftwasserketten und nicht mit Wasser gefüllt sind und daß sie höchstens bei denkbar stärkster Transpiration voll in Anspruch genommen und ausgenutzt werden.

Über all diese Fragen wissen wir gar nichts. Auch ich habe keine Versuche in dieser Richtung angestellt. Doch wären jene Probleme wohl dankbare Aufgaben für experimentelle Forschungen; ihre Lösung dürfte eine wertvolle Vertiefung unserer physiologisch-anatomischen Kenntnisse der Wasserbahnen bedeuten.

Auch die vorliegenden Untersuchungen bedürfen noch in mancher Hinsicht der Ergänzung und Erweiterung vor allem durch Untersuchung der Dikotylen mit interkalaren Wachstumszonen. Im Laufe der Arbeit habe ich das im einzelnen hervorgehoben.

D. Zusammenfassung.

Indem ich auf die Zusammenfassungen am Schluß des anatomischen und des experimentellen Teiles verweise, möchte ich hier nur ganz kurz die Hauptergebnisse hervorheben.

Bei den von mir untersuchten Monokotylen lassen sich hinsichtlich des Baues, der Ausbildung und Beanspruchung ihrer Leitbündel in den verschiedenen Zonen der Sprosse vier Typen unterscheiden: der Glumifloren-, Commelineen-, Scitamineen- und Liliaceentypus.

Wesentlich ist, daß in der interkalaren Wachstumszone von wasserleitenden Elementen nur die Primanen (Scitamineen, Liliaceen, Glumifloren zum Teil) oder der oft (Glumifloren) oder ausschließlich (Commelineen, Equiseten) ihre Stelle einnehmende Gefäßgang ausgebildet und funktionstüchtig sind.

Die wasserleitende Betätigung des Gefäßganges hat sich überall da, wo er auftritt (Glumifloren, Araceen, Juncaceen, Commelineen, Equiseten), ausnahmslos erwiesen, auch für Wasserpflanzen in Bestätigung der Versuche von Snell (1908).

Hier bietet also der Gefäßgang anatomisch und physiologisch einen völligen Ersatz für die gedehnten Primanen, gewiß eine für die schnell wachsende Pflanze nützliche Einrichtung, die ihr in höchst ökonomischer Weise eine Erhaltung, wenn nicht Vergrößerung ihrer Leitfläche, bei stärkstem Wachstum ermöglicht.

Wo die Primanen und der von ihnen eingenommene Raum durch Verstopfung mit Thyllen (Scitamineentypus) oder sonstwie (Liliaceentypus) völlig außer Funktion gesetzt sind, findet der Ersatz durch Differenzierung angrenzender unfertiger Tracheidenstränge statt, die entsprechend der Wachstumsrichtung von oben nach unten ausgebildet werden, unter Umständen diskontinuierlich. Ein gleitendes Wachstum, wie es Nathanson annimmt, ist dabei nicht festzustellen.

Die Ausschaltung der Primanen erfolgt allmählich mit zunehmender Intensität der Streckung. Der Wasserstrom gelangt offenbar durch seitliche Filtration von den fertigen Tracheiden in die seitlich neu angelegten, die noch nicht bis zum Rhizom bzw. Knoten ausgebildet sind.

Die Folgeelemente der Bündel, die in der oberen Zone, aber noch nicht in der interkalaren fertig sind, können je nach ihrer Lage zu den Primanen durch Vermittlung einer Gefäßbrücke (Glumifloren) der Wasserleitung dienstbar gemacht werden, oder aber, wenn sie sich unmittelbar den Primanen anlegen, durch direkte seitliche Wasseraufnahme aus ihnen. Immer aber erfolgt der Übergang des Wassers nur vermittels toter Elemente. Die Beteiligung von Parenchymzellen an der Wasserleitung habe ich nirgends konstatieren können.

Infolge der Vermehrung der Wasserbahnen in der oberen Zone hat sich bei den Glumifloren, sowohl nach einfacher Berechnung der Leitfläche, als nach Bestimmung der Wassermengen mittels des Poiseuilleschen

Gesetzes ein großes Mißverhältnis zwischen der Leistungsfähigkeit der Wasserbahnen in der interkalaren Wachstumszone zu der der fertigen Sproßteile zugunsten der letzteren herausgestellt.

Nachtrag.

Während der Drucklegung meiner Arbeit erschien eine Abhandlung von F. J. Meyer über „Das Leitungssystem von *Equisetum arvense*“ (Jahrbücher f. wiss. Botanik, Bd. 59, 1920). Ganz kurz will ich die Punkte seiner Arbeit anführen, die sich mit den von mir behandelten berühren.

Auf Grund seiner anatomischen Untersuchungen hält auch F. J. Meyer die Karinalhöhle für „wasserleitend“. Ihre Entstehung bezeichnet er wie ich mit dem alten de Baryschen Ausdruck als „rhexigen“.

Aufsteigeversuche hat er nicht gemacht, wohl aber die Querschnittsflächen der wasserleitenden Elemente eines Leitbündels in verschiedenen Teilen der Achse bestimmt, z. B. im Rhizom, in der Knolle, in der sterilen und fertilen Achse. Die Verhältnisse in der interkalaren Wachstumszone hat er aber nicht berücksichtigt.

Zum Schluß weist er auf die bei manchen Gramineen und Wasserpflanzen in den Leitbündeln oder an ihrer Stelle vorkommenden Interzellulargänge hin. Bezüglich der Wasserpflanzen beruft er sich auf die Angabe von Schenck (1886, pag. 30), wonach es zweifelhaft sei, ob die Gänge auch wirklich die Funktion der Leitungsorgane übernommen haben.

Die vorliegende Arbeit ist im Botanischen Institut der Universität Bonn unter Anregung und Leitung des Herrn Prof. Dr. Fitting angefertigt worden. Ich kann nicht umhin, meinem hochverehrten Lehrer, der durch unermüdliche Anteilnahme an meiner Arbeit und durch wertvolle Ratschläge meine Untersuchungen sehr wesentlich förderte, auch an dieser Stelle meinen ganz besonderen, aufrichtigen Dank auszusprechen

Angeführte Literatur.

1881. Askenasy, Über eine neue Methode, um die Verteilung der Wachstumsintensität in wachsenden Teilen zu bestimmen. Verhandl. d. Nat. Med. Ver. Heidelberg, N. S., Bd. II.
1877. De Bary, Anatomie, Leipzig.
1876. Bennet, On the growth of the flower stalk in the Hyacinth. Trans. of the Linn. Soc. Ser. 2, Vol. 1. Ref. in Bot. Jahresber. 1876, pag. 743.
1904. Berthold, Untersuchungen zur Physiologie der pflanzlichen Organisation, II₁. Leipzig.

1836. Bischoff, Lehrbuch der Botanik, II.
1919. Bonner Lehrbuch, 14. Aufl.
1913. van Burkom, Het Verband tusschen den Bladstand en de Verdeeling van de Groeiselheid over den Stengel. Diss. Utrecht.
1821. Cassini, Mémoire sur la Phytotomie. Journ. de Phys. Cit. nach Münter 1841.
1893. Cormack, On a cambial development in Equisetum. Ann. of Bot., VII.
1886. Dahlitsch, Beiträge zur Kenntnis der Blattanatomie der Aroideen. Bot. Zentralbl., Bd. XXV.
1868. Frank, Physiologische Beiträge.
1892. Ders., Lehrbuch der Botanik, Leipzig.
1912. Gerresheim, Über den anatomischen Bau und die damit zusammenhängende Wirkungsweise der Wasserbahnen in den Fiederblättern der Dikotyledonen. Diss. Marburg.
1883. Goebel, Entwicklungsgeschichte der Pflanzenorgane.
1898. Gravis, Recherches sur le Tradescantia virginica. Bruxelles.
1843. Grisebach, Beobachtungen über das Wachstum der Vegetationsorgane in Bezug auf Systematik. Arch. f. Naturg., 9. Jahrg., Bd. I.
1844. Ders., Dasselbe, II. Teil. Arch. f. Naturg., 10. Jahrg.
1918. Haberlandt, Physiologische Pflanzenanatomie, 5. Aufl., Leipzig.
1864. Hanstein, Die Milchsaftegefäße, Berlin.
1914. Haslinger, Vergleichende Anatomie der Vegetationsorgane der Juncaceae. Sitzungsber. d. K. Akad. d. Wiss., Wien. Math. Nat. Kl., Bd. CXXIII.
1868. Hofmeister, Allgemeine Morphologie, Leipzig.
1864. Hooker, On Welwitschia, a new Genus of Gnetaceae. Trans. of the Linn. Soc. London, Bd. XXIV,
1913. Jost, Pflanzenphysiologie, 3. Aufl., Jena.
1912. Küster, Über die Aufnahme von Anilinfarben in lebende Pflanzenzellen. Jahrb. f. wiss. Bot., Bd. L.
1906. Lehmann, Über den Bau und die Anordnung der Gelenke der Gramineen. Diss. Straßburg.
1838. Meyen, Neues System der Pflanzenphysiologie, Bd. II.
1808. Ch. F. Meyer, Naturgetreue Darstellung der Entwicklung, Ausbildung und des Wachstums der Pflanzen, Leipzig.
1832. E. Meyer, Die Metamorphose der Pflanzen und ihre Widersacher. Linnaea, Bd. VII.
1915. F. J. Meyer, Bau und Ontogenie des Wasserleitungssystems der Vegetationsorgane von Viola tricolor var. arvensis. Diss. Marburg.
1812. Moldenhawer, Beiträge zur Anatomie der Pflanzen.
1888. Molisch, Zur Kenntnis der Thyllen. Sitzungsber. d. Akad. d. Wiss., Wien. Math. Nat. Kl., Bd. XCVII.
1841. Münter, Observationes phytophysiologicae, Linnaea, Bd. XV.
1858. Nägeli, Beiträge zur wissenschaftlichen Botanik I, Leipzig.
1898. Nathanson, Beiträge zur Kenntnis des Wachstums der trachäalen Elemente. Jahrb. f. wiss. Bot., Bd. XXXII.
1914. Raciborski, Spross. Handw. d. Naturw., Bd. IX.
1904. Pfeffer, Pflanzenphysiologie, Bd. II, Leipzig.
1912. Riecke, Lehrbuch der Physik, 5. Aufl., Leipzig.

1913. Rippel, Untersuchungen über die Wasserbahnen der Dikotylen-Laubblätter. Diss. Marburg.
1894. Rothert, Über Heliotropismus. Cohns Beiträge, Bd. VII.
1914. Ders., Gewebe. Handw. d. Naturw., Bd. IV.
1881. a) Rützou, Om Axeknuder. Bot. Tidskr., Bd. XII.
1881. b) Ders., Résumé français: Sur certains gonflements de l'axe dans quelques plantes.
1872. Russow, Vergleichende Untersuchungen der Leitbündel - Kryptogamen, St. Petersburg.
1875. Ders., Betrachtungen über das Leitbündel- und Grundgewebe, Dorpat.
1874. Sachs, Lehrbuch der Botanik, 4. Aufl., Leipzig.
1882. Ders., Vorlesungen über Pflanzenphysiologie, Leipzig.
1886. Schenck, Vergleichende Anatomie der submersen Gewächse. Kassel, Bibl. bot., Nr. 1.
1915. Ders., Wasserpflanzen. Handw. d. Naturw., Bd. X.
1904. Scherer, Studien über Gefäßbündeltypen und Gefäßformen. Beih. z. Bot. Zentralbl., 16.
1839. Schleiden, Bot. Notizen in Wiegmanns Archiv I; zit. nach Münter 1841.
1874. Schwendener, Das mechanische Prinzip im anatomischen Bau der Monokotylen, Leipzig.
1893. Schwendener und Krabbe, Über die Beziehungen zwischen dem Maß der Turgordehnung und der Geschwindigkeit der Längenzunahme wachsender Organe. Jahrb. f. wiss. Bot., Bd. XXV.
1908. Snell, Untersuchungen über die Nahrungsaufnahme bei Wasserpflanzen. Flora 1908.
1878. Stebler, Untersuchungen über das Blattwachstum. Jahrb. f. wiss. Bot., Bd. XI.
1891. Strasburger, Über den Bau und die Verrichtungen der Leitungsbahnen in den Pflanzen. Histolog. Beitr., III.
1906. Sykes, Tracheids in the nodal region of Equisetum maximum. The New Phytologist V. Nur gesehen in Ref. Just, Bot. Jahresbericht 1906, III, pag. 339.
1866. van Tieghem, Recherches sur la structure des Aroïdées. Ann. d. Sc. Nat. Bot. Sér. V, Tome VI.
1891. Ders., Traité de Botanique, 2^e éd.
1194. Tigerstedt, Kreislauf des Blutes. Handw. d. Naturw., Bd. V.
1881. Trécul, Recherches sur l'ordre d'apparition des premiers vaisseaux dans les organes aériens de l'Anagallis arvensis etc. Ann. d. Sc. Nat. Bot., 6. Sér.
1858. Unger, Über die Allgemeinheit wässeriger Ausscheidungen und deren Bedeutung für das Leben der Pflanze. Beitr. z. Physiolog. d. Pflanzen, Wien. Sitzungsber. d. K. Akad. d. Wiss., Math. Nat. Kl., Bd. XXVIII.
1866. Ders., Grundlinien der Anatomie und Physiologie der Pflanzen, Wien.
1884. Westermaier, Untersuchungen über die Bedeutung toter Röhren und lebender Zellen für die Wasserbewegung in der Pflanze. Sitzungsber. d. K. preuß. Akad. d. Wiss., Berlin.
1915. Wille, Anatomisch-physiologische Untersuchungen am Gramineenrhizom. Diss. Bern.

Über Perldrüsenbildung bei Ampelideen.

Von Heinrich Walter.

Mit 6 Abbildungen im Text.

I. Einleitung.

Als Perldrüsen bezeichnet man ein- oder vielzellige Gebilde, die bei verschiedenen Pflanzen auftreten. In ihrer äußeren Gestalt erinnern sie an kleine Perlen oder Wassertröpfchen. Sie erreichen selten eine Größe von über 2 mm und bilden sich immer an jungen noch wachsenden Organen.

Im Innern treten zahlreiche Fettropfen auf, was wohl den Anlaß zu ihrer Bezeichnung als Drüsen gegeben hat, obwohl irgend eine sekretorische Funktion dieser Gebilde nicht nachzuweisen ist und, wie wir sehen werden, die Fettropfen als Degenerationserscheinung der Chloroplasten aufzufassen sind. Die Bezeichnung „Perlblasen“, die ihnen Tomaschek gibt, wäre somit gerechtfertigt.

Obgleich die Perldrüsen dem Äußeren nach einander sehr ähnlich sind, so ist ihre Entstehung bei den einzelnen Pflanzenfamilien doch sehr verschieden. Es können einzellige oder vielzellige Haargebilde sein, an deren Bildung nur die Epidermis allein teilnimmt, wie bei Piperaceen, Begoniaceen und anderen, wobei sie wiederum aus einer oder mehreren Epidermiszellen gebildet werden können. Oder aber es sind Emergenzen, an deren Bildung außer der Epidermis auch noch das Grundgewebe beteiligt ist. Letzteres gibt wohl sogar den Anstoß zu ihrer Entstehung. Diese Perldrüsen lassen, ihrer Entstehung entsprechend, eine deutliche Differenzierung in eine äußere epidermale Schicht und innere große wasserreiche Zellen unterscheiden. Sie sind bei ihrer Entstehung oft an Spaltöffnungen gebunden, brauchen es aber, wie z. B. bei Urticaceen, nicht zu sein.

Ein Verzeichnis der Pflanzen an denen Perldrüsen beobachtet worden sind, sowie Angaben über ihren anatomischen Bau findet man

bei Solereder in der systematischen Pflanzenanatomie, sowie bei Holmgren, Raciborski und Penzig, wo auch die ältere Literatur angeführt ist.

In der vorliegenden Arbeit werden nur die Perldrüsen der Ampelideen berücksichtigt und speziell nur diejenigen, welche an *Vitis*- und *Ampelopsis*-arten vorkommen. Die Beobachtungen und Versuche sind mit folgenden Pflanzenarten gemacht worden:

1. *Vitis vinifera* L. (verschiedene Kulturrassen),
2. *Vitis japonica* Thumb.,
3. *Ampelopsis radicansissima* = *Quinaria radicansissima* Koehne = *Ampelopsis quinquefolia* c. *angustifolia* Dippel.,
4. *Ampelopsis radicansissima* var. *hirsuta* = *A. quinquefolia* Mich. var. *hirsuta* Fon. u. Gr. = *A. hirsuta* Donn.,
5. *Ampelopsis Veitchii* = *Quinaria Veitchii*,
6. *Ampelopsis tricuspidata* Siebold u. Zuccarini = *Quinaria tricuspidata* Koehne = *Vitis inconstans* Miquel.

Um etwaige Mißverständnisse zu verhüten, habe ich hier mehrere Synonyme angeführt. In der Arbeit selbst soll nur der erste von den angeführten Namen gebraucht werden.

Wenn man die sich auf Perldrüsen beziehende Literatur durchsieht, so findet man meist nur Angaben über den anatomischen Bau derselben. Versuche, die Ursachen der Perldrüsenbildung festzustellen, sind fast gar nicht gemacht worden. Einige Angaben findet man bei Tomaschek, bei dem Lichtmangel und feuchte Luft als Ursache angeführt werden. Müller-Thurgau weist auf die Abhängigkeit der Perldrüsenbildung von der Triebkraft des Weinstocks und dem Feuchtigkeitsgehalt der Luft hin. Auch Hofmeister gibt an, „daß die Perldrüsen in nassen Frühjahren sich auf austreibenden Sprossen von *Vitis* und *Ampelopsis* vereinzelt entwickeln und dem bloßen Auge sich als glashelle Perlen darstellen“. Man sieht, daß in allen diesen Fällen Überschuß an Wasser die angebliche Ursache sein soll. Zu einem ganz andern Resultate gelangte Stahl. Durch seine Beobachtungen und Versuche kam er zu dem Schluß, daß die Perldrüsenbildung nur in trockner Luft stattfindet und daß feuchte Luft direkt das Auftreten der Perldrüsen verhindert. Als Ursache ihrer Bildung nimmt er verhinderte Exkretion und damit im Zusammenhang Salzanhäufungen an. Es galt nun durch zahlreiche abgeänderte Versuche diese von Stahl aufgestellte Hypothese zu prüfen. Das Hauptgewicht ist daher in dieser Arbeit auf den biologisch-physiologischen Teil gelegt worden.

Die Arbeit wurde im Botanischen Institut der Universität Jena ausgeführt. Das dazu nötige Material ist mir von Herrn Prof. Dr. Stahl auf die freundlichste Weise zur Verfügung gestellt worden. Außerdem gab er mir jederzeit die nötige Anleitung und Anregung, wofür ich ihm an dieser Stelle meinen wärmsten Dank ausspreche.

II. Anatomie der Perldrüsen.

Eine kurze genaue Beschreibung der anatomischen Verhältnisse der Perldrüsen findet man bei Penzig und bei de Bary in der vergleichenden Anatomie der Vegetationsorgane. Da es meist glashelle durchsichtige Gebilde sind, so bietet die anatomische Untersuchung keine Schwierigkeiten.

Die Perldrüsen der Ampelideen sind Emergenzen. Sie unterscheiden sich von den sehr ähnlich aussehenden Perldrüsen bei *Urtica macrophylla* durch das Vorhandensein einer Spaltöffnung an ihrer Spitze oder nahe derselben. Ihre Bildung geht von den an die Atemhöhle angrenzenden Parenchymzellen aus, die sich enorm vergrößern und die darüber gelegenen Schließzellen mit den benachbarten Epidermiszellen emporheben. Anfangs sitzen die Perldrüsen mit einer breiten Basis dem Pflanzenteile an, späterhin vergrößert sich die Ausstülpung um ein vielfaches, während die Ansatzstelle sich nicht wesentlich ändert, so daß die Perldrüse sich nach unten zu einem Stiele verengt oder mit schmaler Basis ansitzt. Obgleich die Perldrüsen sich immer unter einer Spaltöffnung bilden, so treten sie doch nur an den Pflanzenteilen auf, wo die Spaltöffnungen in verhältnismäßig geringer Zahl vorhanden sind, wie: an den jungen Stengelteilen, an den Blattstielen und der Unterseite der Blattrippen, hauptsächlich an Hauptrippen, aber auch an Seitenrippen (Fig. 1, 2). Niemals aber kann man Perldrüsen zwischen den letzteren aus dem zwischen den Rippen gelegenen Gewebe hervorgehen sehen, obgleich ja gerade dort die meisten Spaltöffnungen liegen.

Die Form der ausgewachsenen Perldrüsen ist bei *Vitis vinifera*, *Vitis japonica* und *Ampelopsis radicans* eine sphärische, (Fig. 3, 5), wobei die Perldrüse direkt dem Pflanzenteile mit schmaler Ansatzstelle aufsitzt. Bei *Ampelopsis Veitchii* und *Ampelopsis tricuspidata* dagegen ist die Form eine keulenförmige, indem sich die Perldrüse nach unten zu ganz allmählich in einen Stiel verengt. Bei in dampfgesättigter Luft entstandenen Perldrüsen trat bei *Ampelopsis radicans* eine enorme Vergrößerung ein, wobei aber die Kugelform mehr oder weniger gewahrt blieb, bei *Ampelopsis tricus-*

pidata aber bemerkte man eine starke Streckung, die mit Krümmung verbunden sein konnte (Fig. 4).

An einer ausgewachsenen Perldrüse lassen sich nun ihrer Entstehung gemäß eine aus der Epidermis hervorgegangene äußere Schicht, die die Epidermis der Perldrüse bildet, und aus den Grundgewebezellen

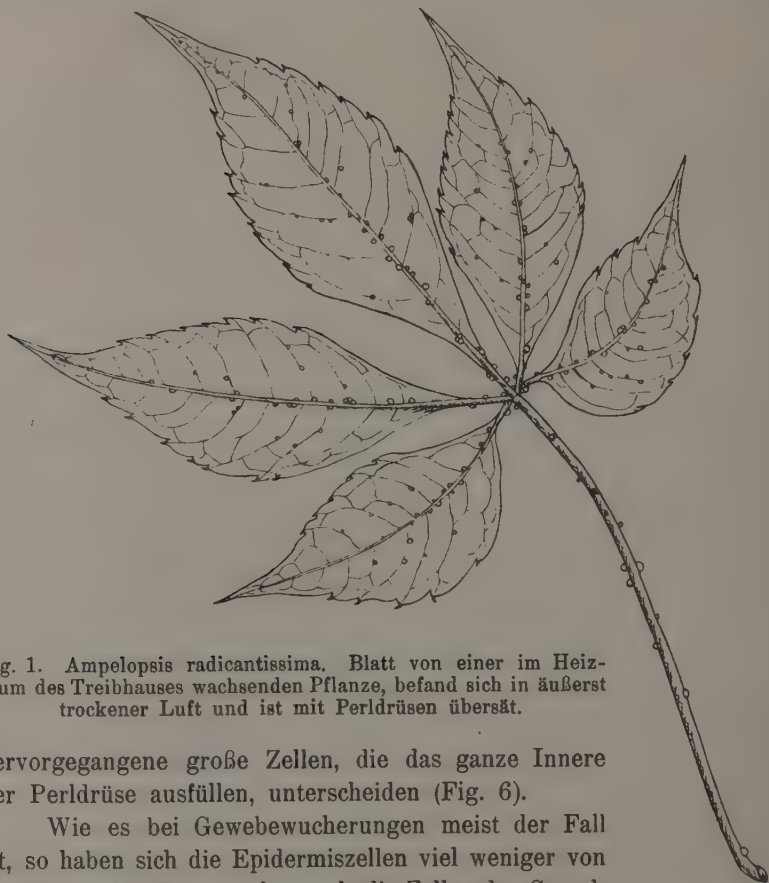


Fig. 1. *Ampelopsis radicans*. Blatt von einer im Heizraum des Treibhauses wachsenden Pflanze, befand sich in äußerst trockener Luft und ist mit Perldrüsen übersät.

hervorgegangene große Zellen, die das ganze Innere der Perldrüse ausfüllen, unterscheiden (Fig. 6).

Wie es bei Gewebewucherungen meist der Fall ist, so haben sich die Epidermiszellen viel weniger von ihrer normalen Form entfernt, als die Zellen des Grundgewebes. Unter dem starken Druck, der auf sie von den Innenzellen ausgeübt wird, erfährt die Epidermis eine starke Dehnung in tangentialer Richtung, wodurch die Zellen stark abgeflacht erscheinen. Im allgemeinen bleibt aber ihre parenchymatische Gestalt erhalten. In einzelnen Fällen trat bei Perldrüsen von *Ampelopsis tricuspidata*, die sich in dampfgesättigter Luft bildeten, zugleich mit enormer Streckung der Perldrüsen auch Streckung der Epidermiszellen in einer Richtung ein, so

daß sie ganz die Form prosenchymatischer Zellen annahmen (Fig. 4). Daß aber die Epidermiszellen nicht nur passiv gedehnt werden, sondern sich auch durch Teilung vermehren, kann man daraus schließen, daß die Ansatzstelle der Perldrüsen ungefähr eine Fläche von 16—25 normalen Epidermiszellen einnimmt. So viele Epidermiszellen haben also

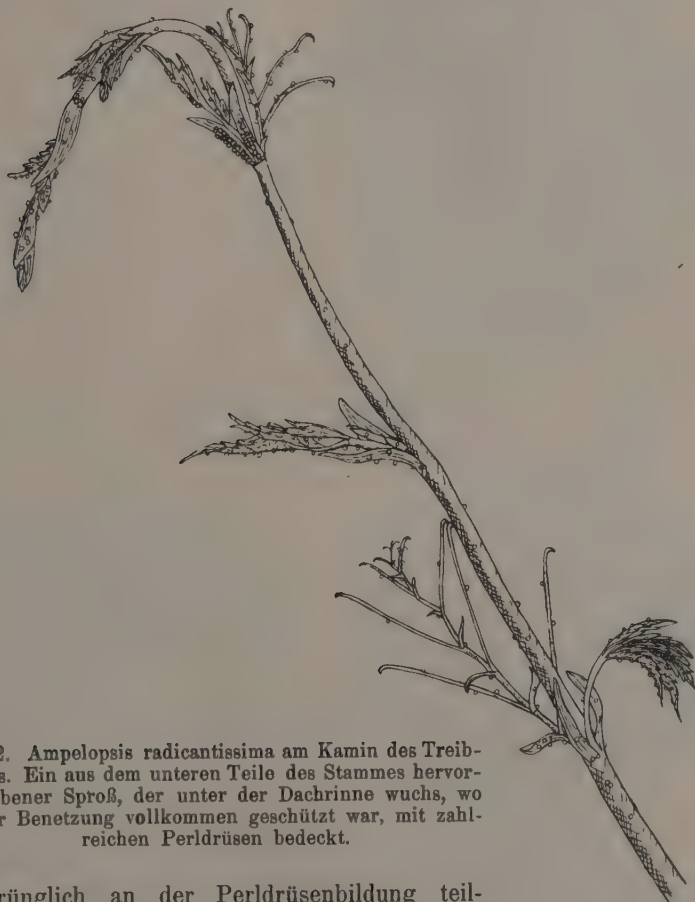


Fig. 2. *Ampelopsis radicans* am Kamin des Treibhauses. Ein aus dem unteren Teile des Stammes hervorgetriebener Sproß, der unter der Dachrinne wuchs, wo er vor Benetzung vollkommen geschützt war, mit zahlreichen Perldrüsen bedeckt.

ursprünglich an der Perldrüsenbildung teilgenommen. Nun kann man aber schon an einer jungen Perldrüse über 75 Epidermiszellen zählen. Jede Zelle muß sich daher mehrmals geteilt haben.

Eine Eigentümlichkeit zeigen die Epidermiszellen bei *Vitis japonica*. Ungefähr jede 4.—5. Epidermiszelle, bei jungen Perldrüsen sogar fast jede, weist eine kleine Papille auf, die zuweilen von der Mutterzelle

durch eine Zellwand abgegrenzt wird. Dadurch bekommt eine junge Perldrüse fast das Aussehen eines Seeigels (Fig. 5). Die Papillen werden beim Reifen der Perldrüse nicht größer, wachsen also kaum. Das Merkwürdige dabei ist, daß auf der Epidermis von *Vitis japonica* nirgends

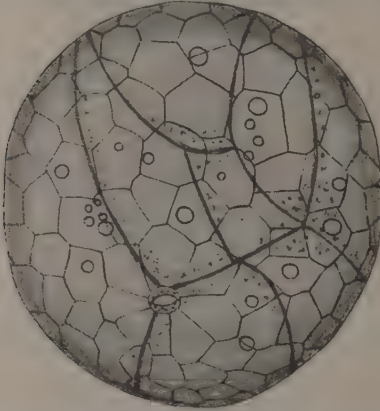


Fig. 3. Perldrüse von *Ampelopsis radicans* schräg von oben, links unten die Spaltöffnung, Fetttropfen und Wandungen der Innenzellen schimmern durch.

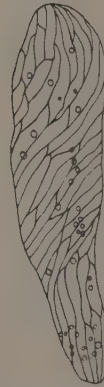


Fig. 4. Perldrüse von *Ampelopsis tricuspidata* in dampf-gesättigter Luft gebildet.

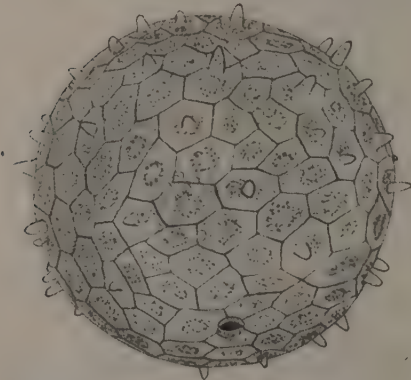


Fig. 5. Perldrüse von *Vitis japonica* mit papillenförmigen Ausstülpungen der Epidermiszellen.

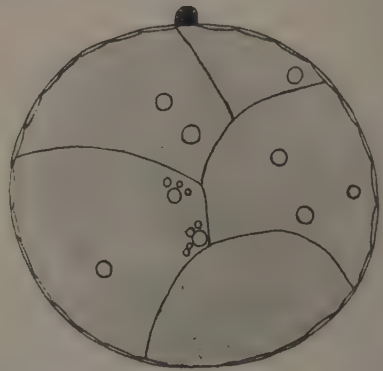


Fig. 6. Perldrüse von *Vitis vinifera* im optischen Medianschnitt mit der schornsteinförmigen Ausstülpung an der Spitze.

solche Papillen zu finden sind. Man findet nur Trichome, die aus einer Reihe großer toter Zellen bestehen und in viel geringerer Zahl auftreten. Dagegen weist die Epidermis der Blattrippen und Stengel von *Ampelopsis radicans* ganz ähnliche Papillen auf, wodurch sie ein sammetartiges Aussehen bekommt. Bei den Perldrüsen dieser Art sind

aber niemals Papillen vorhanden (Fig. 3). Verändern sich schon die Epidermiszellen weniger als die Grundgewebezellen, so zeigen sich von ersterer wiederum die Schließzellen, als die widerstandsfähigsten. Von einer geringen Dehnung abgesehen finden wir sie von ganz normaler Form meist genau der Ansatzstelle gegenüberliegend. Die Spaltöffnung ist meist weit offen und kann durch den Druck von innen in den Rändern eingerissen werden.

Eine Eigentümlichkeit zeigen wiederum die Schließzellen bei *Vitis vinifera*. Normal sind sie von 5—6 Zellen umgeben, die größer und höher als die übrigen Epidermiszellen sind, so daß die Schließzellen etwas eingesenkt erscheinen. Auf einem Querschnitt durch den Stengel von einer Pflanze, an der gerade viele Perldrüsen auftraten, konnte man bemerken, daß alle Spaltöffnungen hervorgehoben waren. Die Ausstülpung ist anfangs gering, späterhin aber bildet sich ein schornsteinförmiger Auswuchs, an dessen Spitze nun hoch emporgehoben die Schließzellen liegen. Untersucht man die Perldrüsen von *Vitis vinifera*, so findet man diesen schornsteinförmigen Auswuchs vollkommen unverändert an deren Spitze wieder (Fig. 6).

Was nun das Innere der Perldrüsen betrifft, so wird dasselbe durch verhältnismäßig sehr wenige, enorm große zartwandige Zellen ausgefüllt. Sowohl in den Epidermiszellen als auch in den Innenzellen kann man nach Einwirkung von Jod deutlich den Kern erkennen. Er ist bei den Innenzellen ungewöhnlich vergrößert. Das Plasma ist meist nur den Zellwänden angelagert. Das Zellumen ist von riesigen Vakuolen oder verschiedenen Protoplasmaeinschlüssen, von denen im nächsten Abschnitt die Rede sein soll, eingenommen.

Haben die Perldrüsen ihre Reife erreicht, so können sie längere oder kürzere Zeit erhalten bleiben. Meist beginnen sie schon bald infolge von Wasserverlust zu schrumpfen, trocknen dann ganz ein, bräunen sich anfangs und werden schließlich ganz schwarz. An gegen Wind geschützten Pflanzen können die schwarzen Schüppchen noch lange erhalten bleiben. Dank ihrer leichten Abtrennbarkeit fallen sie aber bei Pflanzen, die Wind und Wetter ausgesetzt sind, schon oft bevor sie zu schrumpfen anfangen ab. In dampfgesättigter Luft dagegen trocknen sie nicht ab, sondern schwärzen sich nur und verschimmeln schließlich.

Die Wundstelle wird von Wundkork abgeschlossen. Die Narbe ist mit bloßem Auge in Form von kleinen Grübchen von der Größe eines Stecknadelstiches auf der Unterseite der Blätter von *Vitis japonica* zu sehen. Bei *Vitis vinifera* sieht man die Narben, wenn man

die abgezogene Epidermis unter dem Mikroskop untersucht. Die Reihen der Epidermiszellen sind an einer Narbenstelle gestört, indem sie statt parallel, hier zusammenlaufen. In der Mitte sieht man dann eine Gruppe verkorkter Zellen, die gelbbraun erscheinen.

III. Protoplasmaeinschlüsse in den Zellen der Perldrüsen.

Von den protoplasmatischen Einschlüssen, die in den Perldrüsen auftreten, kommen vor allen Dingen die Fetttropfen und stärkeartigen Einschlüsse in Betracht. Erstere fehlen den Perldrüsen niemals und sind immer nur in den Innenzellen bald in größerer bald in geringerer Menge enthalten. Auch ihre Dimensionen unterliegen ziemlich großen Schwankungen. In schon fast ganz abgetrockneten Perldrüsen kann man sie noch deutlich sehen, sie werden also wohl mit den Perldrüsen abgeworfen. Eine Abhängigkeit ihres Auftretens von dem Ernährungszustande der Pflanze konnte nicht konstatiert werden. Sie traten sowohl an Perldrüsen der im Freien wachsenden Pflanzen, wie auch an Stecklingen und abgeschnittenen Zweigen auf. Es sind meist scharf umgrenzte, stark lichtbrechende Tröpfchen, doch konnten bei *Vitis japonica* auch unregelmäßigere Massen beobachtet werden, die ihrerseits aus kleinen Tropfen zusammengesetzt zu sein schienen.

Was nun die chemische Natur der Tropfensubstanz anbelangt, so scheint es kein echtes Fett zu sein; es verhält sich gegen die mikrochemischen Reagentien ebenso wie die von Arthur Meyer beschriebenen Mesophyll-Sekrettropfen in wintergrünen Blättern.

Es wurden folgende Reaktionen ausgeführt:

1. In Essigsäure (Eisessig) selbst nach 24 Std. unlöslich.
2. In Wasser unlöslich.
3. In 85% Alkohol haben sich nach 24 Std. nicht alle Tropfen gelöst; die übriggebliebenen bräunen sich mit Osmium nach längerer Zeit.
4. Löslich in Chloroform, Xylol, Äther und Alkohol absolut.
5. Mit Alkannatinktur färben sie sich rot.
6. Mit Osmiumsäure (1% Lösung) dunkelbraune Färbung bis schwarz.
7. In Chloralhydrat (wässrige Lösung) nach 24 Std. nicht aufgelöst. Die Perldrüsen werden dabei so brüchig, daß sie schon beim Auflegen des Deckglases zerdrückt werden.
8. In konzentrierter H_2SO_4 ungelöst.
9. Mit rauchender HNO_3 werden die Fetttropfchen nach längerer Zeit von Bläschen durchsetzt.

10. Beim Fixieren mit Chromessigsäure (0,5% Chromsäure, 1% Essigsäure) scheinen die Tropfen in einzelne kleine Tröpfchen zu zerfallen, sie werden dabei undurchsichtig und schwach bräunlich, mit Osmium aber schwärzen sie sich trotzdem.
11. Mit Kalilauge und Ammoniak — keine Umwandlung in Krystalle beobachtet (selbst nach 48 Std.).
12. Bei längerem Erhitzen auf 120—140°, Befeuchten mit Wasser und Einwirkung von konzentrierter H_2SO_4 treten die Tropfen nicht mehr deutlich hervor.

Außer den Fettropfen treten in großen Mengen stärkeartige Einschlüsse auf. Der Form nach haben wir alle Übergänge von kleinen Stärkekörnern bis zu großen, flüssigen, hyalinen Kugeln. Echte Stärkekörner finden wir nur in den Chloroplasten der Schließzellen. Diese geben mit Jod die typische rein blaue Färbung. Ähnliche Körner finden sich in den im Kranz um den Kern gelagerten Leukoplasten der Epidermiszellen von Perldrüsen und außerdem in den Innenzellen bei *Ampelopsis radicans*, wo sie in Gruppen zu 3—6 beisammen liegen. Aber schon diese Körnchen, besonders aber die anderen stärkeartigen Einschlüsse zeigen nicht mehr die typische Stärkefärbung mit Jod. Bei ganz schwacher Einwirkung kann oft noch ein violetter Ton bemerkt werden, der aber bald in braun, rotbraun oder rötlichviolett übergeht. Bei *Vitis japonica* finden wir meist größere, stärker lichtbrechende Körper, die oft noch eine konzentrische Schichtung zeigen. Mit Jod nehmen sie die für Amylodextrin typische Braunfärbung an und zerfließen, wie auch dieses, im Überschuß von Jod-Jodkalium zu einer kastanienbraunen Flüssigkeit. Bei *Ampelopsis Veitchii* und *A. tricuspidata* auch *Vitis vinifera* sind es flüssige Kugeln, die eine rotbräunliche bis rotviolette Färbung annehmen. Wie schon Penzig hervorgehoben hat, enthalten sie oft kleinere oder größere in Brown-scher Molekularbewegung befindliche, stärkeartige Körnchen. Alle diese Beobachtungen sprechen dafür, daß wir es hier mit Spaltungsprodukten der Stärke, Amylo- und Erythrodextrin, zu tun haben. Sie sind bei der Perldrüsenbildung aus in den normalen Zellen vorhandener Stärke, denn nur solche finden wir in den übrigen Pflanzenteilen, entstanden. Zuweilen kann man noch um einen festeren, mit Jod sich rotbraun färbenden Kern einen farblos bleibenden Hof erkennen. Die Spaltung wird hier noch weiter bis zum Achroodextrin gegangen sein. Der farblose Hof ist umso größer, je kleiner der Kern ist. Auch das so

häufig erwähnte Vorkommen von Zucker in Perldrüsen wird auf eine weitgehende Spaltung der Stärke zurückzuführen sein.

Penzig hat irrtümlicherweise diese mit Jod sich braunfärbenden Einschlüsse als proteinähnliche Stoffe angesehen.

Während bei den Fetttropfen keine Beziehung zur Assimilation festgestellt werden konnte, läßt sich eine solche sehr leicht bei den amyloseartigen Einschlüssen erkennen. Sie treten namentlich bei solchen Pflanzen auf, die sich unter günstigen Ernährungsbedingungen befinden und daher auch gut assimilieren können. Bei im Freien wachsenden Pflanzen sind die jungen Perldrüsen dicht mit diesen Einschlüssen gefüllt, bei älteren liegen sie zu Haufen zusammengeballt in den Innenzellen. In Perldrüsen von Stecklingen treten nur wenige auf, bei abgeschnittenen Sprossen fehlen sie fast vollkommen.

Da nun die Pflanzenteile, auf denen die Perldrüsen entstehen, weder Fetttropfen noch größere Mengen von Stärkeeinschlüssen aufweisen, so fragt es sich, wie die Einschlüsse in die Perldrüsen gelangen.

Es gibt zwei Möglichkeiten: Durch Ernährungsstörungen, die durch die Perldrüsenbildung oder durch die sie bedingten Faktoren hervorgerufen werden, können die Assimilate, die normalerweise abgeleitet werden, in den Perldrüsen zusammenfließen und hier in Fett resp. Stärke übergeführt werden. Solche Anhäufungen von Stärke sind in Blättern und Internodien von *Polygonum fagopyrum* bei Ernährung mit unvorteilhaften Kaliverbindungen oder Chlormangel, in Blättern von *Tradescantia Selloi* in kalkfreien Nährlösungen, in blattrollkranken Syringen und in zahlreichen anderen Fällen beobachtet worden. Auch der Übergang von Kohlehydraten in Fett ist beobachtet worden. Dagegen spricht aber schon, daß die Einschlüsse der Perldrüsen mit dem Alter nicht zunehmen. Schon ganz junge Perldrüsen sind mit Dextrinen vollständig angefüllt. Fetttropfen bemerkt man in älteren in größerer Zahl, meist aber nur daher, weil sie in den jungen durch andere Einschlüsse verdeckt sind.

Die andere Möglichkeit wäre, daß diese Stoffe bei Degeneration der Zellen, aus denen sich die Perldrüsen bilden, aus den vorhandenen Stoffen entstehen. Diese Möglichkeit ist die wahrscheinlichere. Es handelt sich wohl nicht um echtes Fett, sondern um lipoide Substanzen. Lipoide sind in jeder normalen Zelle und, wie die Untersuchungen von Biedermann u. Czapek zeigen, oft in großen Mengen vorhanden, so z. B. nach den Untersuchungen Biedermanns im Protoplasma chlorophyllfreier Pflanzen, wie bei *Monotropa* und *Orobanche*. In normalen

Zellen scheinen sie mit dem Protoplasma innig gemischt zu sein, „sie stehen also zueinander nicht im Verhältnis von Plasmaprodukt und Plasma sondern bilden offenbar zusammen die lebendige Substanz der Zelle.“ Sie sind deshalb oft maskiert und nicht immer reaktionsfähig und können nur nach tropfiger Entmischung nachgewiesen werden. Bei chlorophyllhaltigen Zellen scheint das Protoplasma ärmer an Lipoiden zu sein, dafür machen diese aber einen großen Teil der Substanz, aus der die Chlorophyllkörner bestehen, aus. Bei Einwirkung von einer Amylenhydrat-Pyridin-Sudanlösung auf Laubblattquerschnitte konnte Czapek ebenfalls zeigen, daß die Chloroplasten feintropfig entmischt werden und ihre Grundsubstanz rot gefärbt erscheint.

Wenn wir nun in Betracht ziehen, daß die Fetttropfen nur in den Innenzellen d. h. solchen, die aus chlorophyllhaltigen Grundgewebezellen entstanden sind, vorkommen und niemals in den chlorophyllosen Epidermiszellen gefunden wurden, daß anderseits in den fetthaltigen Zellen die Chlorophyllkörner vollkommen degeneriert sind, während wiederum in den Schließzellen, wo die Chlorophyllkörner erhalten bleiben, keine Fetttropfen auftreten, so kann man das Auftreten der letzteren nur auf eine tropfige Entmischung der Chloroplastensubstanz, die bei deren Degeneration stattfindet, zurückführen. Bei der Degeneration wird der Chlorophyllfarbstoff schon sehr früh zerstört, doch kann man oft die Fetttropfen noch schwach grün gefärbt finden, was ebenfalls auf ihren genetischen Zusammenhang mit den Chlorophyllkörnern hinweist.

In einigen Fällen konnte ich ihre Entstehung direkt beobachten. In den Innenzellen bei Perldrüsen von *Ampelopsis radicans* waren die Chloroplasten noch nicht vollständig degeneriert, sondern sie bildeten einen noch deutlich grün gefärbten Ballen. Aus diesem Ballen nun hatten sich zahlreiche Fetttropfen ausgeschieden. Bald größer, bald kleiner umgaben sie den Ballen von allen Seiten.

Was nun die tropfige Entmischung anbelangt, so führte sie Biedermann an *Elodea*-Blättern auf folgende Weise aus: 3 bis 4 Stunden mit Kochsalz plasmolysierte Blätter werden in Alkohol gelegt, wobei eine große Zahl stark lichtbrechender farbloser oder blaßgrüner Körperchen auftreten. Fügt man danach Wasser hinzu, so bilden sich größere grünlich gefärbte Tropfen, die sich mit Osmiumsäure schwärzen. Die grüne Farbe verblaßt nach einiger Zeit.

Außerdem kann man die tropfige Entmischung auf verschiedene andere Weise bewerkstelligen, wie durch Chloralhydrat, Kochen in Kochsalzlösung usw. Uns interessiert hier die erste Methode, da sie

einiges Licht auf den Entmischungsvorgang bei der Perldrüsenbildung werfen kann.

Die vorhergehende Einwirkung von Salzen scheint dabei eine große Bedeutung zu haben, denn bei nicht plasmolysierten Blättern gelingt diese Entmischung nicht. „Man kann also wohl annehmen, daß durch die Kochsalzlösung aus den Chlorophyllkörnern oder dem Plasma oder aus beiden eine Substanz herausgelöst wird, die wie ein Eiweißkörper durch Alkohol gefällt wird und dem Chlorophyllfarbstoff anhaftet. Durch Wasser tritt eine Spaltung ein, wobei sich grünliche Tröpfchen ausscheiden, die sich mit Osmium schwärzen.“

Wie wir noch sehen werden, wird die Perldrüsenbildung dadurch bedingt, daß in den an die Atemhöhle grenzenden Zellen eine Anhäufung von mineralischen Salzen eintritt und nachher eine starke Aufnahme von Wasser erfolgt, wodurch sich das Zellvolumen so enorm vergrößert. Man kann also auch hier annehmen, daß durch konzentriertere Salzlösung der Lipoidkörper mit dem Chlorophyllfarbstoff herausgelöst wird und bei der darauffolgenden Wasseraufnahme die Entmischung stattfindet. Der Farbstoff verblaßt sehr bald, die kleinen Tröpfchen fließen zusammen zu größeren und bilden so die Fetttropfen der Perldrüsen.

Überhaupt scheinen sich bei Degeneration des Zellinnern mehr oder weniger tiefgreifende Prozesse zu vollziehen, durch welche die sonst maskierten Lipide direkt reaktionsfähig gemacht werden. So konnte Biedermann bei vergilbten Elodeablättern nach vorhergehender Plasmolyse die Schwärzung mit Osmiumsäure auch ohne Alkoholbehandlung beobachten, wobei die Bräunung nicht nur bei den Chlorophyllkörnern, sondern auch beim Plasma und sogar beim Zellsaft eintritt. Die Fetttropfen der Perldrüsen können sich zum Teil wohl auch aus den Lipiden des Protoplasma bilden.

Es scheint mir sehr wahrscheinlich, daß die Fetttropfen in wintergrünen Blättern auch auf Degeneration einzelner Chlorophyllkörner zurückzuführen sind. Die Beobachtungen, daß ihr Auftreten nicht von Temperatur, Jahreszeit und Assimilationstätigkeit abhängig ist, sondern bloß vom Alter des Blattes und daß sie bei *Kalmia latifolia* mit den Blättern abgeworfen werden, also nicht wie ein Reservestoff, sondern wie ein Auswurfstoff behandelt werden, würden ja diese Anschauung stützen. Überall wo Chlorophyllkörner degenerieren, treten auch meist Fetttropfen auf, so in den Intumescenzen von *Hibiscus vitifolius* (Dale), in den Zellen chlorotischer Weinrebenblätter, wobei sie auch schon von Roux „als Produkte einer fettigen Entartung der Chloroleuciten

gehalten wurden“ (Molz), in Erineumhaaren auf Ahorn (Küster), in Emergenzen von *Acacia pendula* (Sorauer)¹⁾.

Was nun die Bildung amyloseartiger Einschlüsse in den Perldrüsen betrifft, so wurde die Abhängigkeit ihres Auftretens von der Assimilationstätigkeit der Pflanze bereits erwähnt. Hat die Pflanze assimiliert, so werden in den Chlorophyllkörnern Stärkeeinschlüsse enthalten sein. Bei dem Entmischungsvorgange werden die Stärkekörner oft nur wenig angegriffen, wir finden sie deshalb bei *Ampelopsis radicansissima* in Form von kleinen Körnern, die noch ihre ursprüngliche Anordnung zeigen und im Stroma des Chlorophyllkornes enthalten sind. Auch bei *Vitis japonica* kann man noch einzelne solcher Körner finden. In den meisten Fällen scheint dagegen eine starke Quellung der Körner und zugleich auch eine teilweise Spaltung zu Amylodextrin, Erythrodextrin und Achroodextrin stattzufinden, wodurch das verschiedene Verhalten bei Jodeinwirkung bedingt wird. Analoge Erscheinungen beobachtete Biedermann an *Elodea*-blättern bei Einwirkung von Kalilauge nach vorangehender Plasmolyse und Entfärbung mit Alkohol.

Von andern Reaktionen der Perldrüsen seien hier noch einige angeführt:

1. Mit α -Naphthol (10% alkoholische Lösung) und konz. H_2SO_4 tritt Rotfärbung ein.
2. Mit Fehlingscher Lösung bekam man nach längerem Erwärmen nur eine sehr schwache Fällung von Kupferoxydul.
3. Anorganische Salze waren in größeren Mengen nicht nachzuweisen. Bei *Vitis japonica* fand man in einer Perldrüse einen Raphidenschlauch, der wahrscheinlich zufällig mit den andern Zellen hereingestülpt wurde.
4. Konzentrierte H_2SO_4 zerstört alles bis auf die Fetttropfen und die sich braun färbende Cuticula.
5. Chlor-Zink-Jod färbt die Außenwände der Epidermiszellen gelbbraun, alle anderen Membranen intensiv blau.
6. In Perldrüsen, die 24 Std. in Alkohol abs. lagen, traten wiederholt in den Zellen zahlreiche an Sphaerokristalle erinnernde Kristallaggregate auf. Sie wurden nicht näher untersucht. Sie waren schwach gelbbraun gefärbt, in Wasser

1) Ebenso eine tropfige Entmischung und Ausscheidung von Fetttropfen scheint in alten mikroskopischen Präparaten bei Anwendung von Glycerin-Gelatine als Einschlußmittel einzutreten.

schwer löslich, in 3% H_2SO_4 dagegen lösten sie sich sofort. Mit Jod färbten sie sich nicht.

Das mikrochemische Verhalten der Perldrüsen stimmt also mit demjenigen, welches Raciborski für die Perldrüsen (Ameisenbrötchen) von *Leea hirsuta* angibt, überein.

Nachdem nun die Anatomie der Perldrüsen besprochen ist, will ich mich zum physiologischen Teile wenden. Ich werde dabei zuerst nur die Beobachtungen anführen und erst zum Schluß dieselben näher besprechen.

IV. Auftreten von Perldrüsen an im Freien wachsenden Pflanzen.

Wie schon erwähnt, führen alle älteren Angaben die Perldrüsenbildung auf Luftfeuchtigkeit und nasses Wetter zurück.

Bevor ich daher zu den Beobachtungen der Perldrüsen im Freien übergehe, will ich einen kurzen Überblick über die Witterungsverhältnisse für Jena im Sommer 1919 geben.

1. Witterungsverhältnisse.

Die Beobachtungen wurden am 12. Mai 1919 angefangen und bis zum Schluß der Vegetationszeit im Oktober fortgesetzt. In dieser Zeit ließen sich vier scharf begrenzte Wetterperioden unterscheiden.

I. Periode — Spätfrühling und erste Hälfte des Sommers bis zum 22. Juni — zeichnete sich nach einem sehr kalten Frühjahr durch große Trockenheit, heißes und klares Wetter aus. Nur 7 Tage hatten Niederschläge.

II. Periode — vom 22. Juni bis zum 9. August — vorwiegend feuchtes und kühles Wetter mit 19 Regentagen und nachts häufigem Nebel.

III. Periode — vom 9. August bis zum 19. September. — Dem feuchten und kühlen Sommer folgte wieder ein äußerst heißer und trockener Herbst. Die Niederschläge waren ganz unbedeutend. Der September brachte die Maximaltemperatur für dieses Jahr. Die Nächte waren aber oft schon kühl.

IV. Periode — vom 19. September an setzte regnerisches und trübes Herbstwetter ein. Das Laub fing an sich zu färben und abzufallen. Die Temperatur war niedrig und besonders die Nächte empfindlich kalt.

Im ganzen genommen war das Jahr ein äußerst trockenes. Allgemein wurde über große Dürre geklagt. Besonders den Frühling kann man keineswegs zu den nassen rechnen.

Wollen wir nun sehen was für einen Einfluß die Witterung auf die Perldrüsenbildung hatte.

2. Auftreten der Perldrüsen an ganz frei wachsenden Pflanzenteilen.

Zur Beobachtung dienten die Pflanzen, die im botanischen Garten in Jena wuchsen. Die Ergebnisse waren folgende:

1. *Vitis vinifera* wuchs an der Südseite des Treibhauses, der Sonne vollkommen ausgesetzt.

Als mit der Beobachtung angefangen wurde, hatte der Weinstock noch ganz kleine unentwickelte Blätter. Er war mit zahlreichen Perldrüsen besetzt, die sowohl an den Blättern als auch an den jungen Triebspitzen besonders häufig aber an der Basis der Nebenblätter saßen. Trotz des heißen und trockenen Wetters blieben sie lange Zeit erhalten und bildeten sich immer wieder aufs Neue. Eine starke Abnahme konnte nach völliger Entfaltung der Blätter beobachtet werden. Am 20. Mai kamen im Durchschnitt auf ein Blatt sechs Perldrüsen (einzelne hatten noch bis 14), am 22. Mai nur noch vier, wobei einige Blätter schon gar keine mehr aufwiesen, andere dagegen noch über 10. Schließlich am 26. Mai waren schon die meisten verschwunden; auf ein Blatt kamen 1—2 Perldrüsen. In der folgenden Zeit blieb die Zahl der Perldrüsen verhältnismäßig gering, doch konnte man ohne Mühe immer welche finden, besonders an den jüngeren Triebspitzen. Fast vollkommen verschwanden sie aber dagegen während der zweiten Periode. Nur nach langem genauen Suchen konnte man einzelne an austreibenden Geizen finden. Nach Eintritt des trockenen Wetters im August nahm die Zahl der Perldrüsen deutlich zu. Es kamen wieder 1—2 Perldrüsen auf ein Blatt; bei einer Varietät mit filziger Blattunterseite sogar 4—7. Allerdings blieben die ausgewachsenen Blätter frei von Perldrüsen und traten diese fast ausschließlich an jungen Blättern und Trieben, auch an Blüten und Fruchtsielen auf. Allmählich nahm aber im September die Zahl der Perldrüsen ab, was wohl auf das Einstellen des Wachstums zurückzuführen ist.

Ein anderer Weinstock zeigte im ganzen weniger Perldrüsen. Es scheint, daß die verschiedenen Arten sich nicht gleich verhalten. So sollen nach Müller-Thurgau bei *Vitis-Solonis* überhaupt keine Perldrüsen auftreten.

2. *Ampelopsis Veitchii*.

Diese Pflanze rankte sich am Treibhaus empor, wobei ein Teil auf der Ostseite, der andere auf der Nordseite derselben wuchs. Dadurch gelang es, besonders deutlich die Abhängigkeit der Perldrüsen-

bildung von der Wachstumsintensität zu beobachten. Beim Austreiben im Frühlinge entwickelten sich die Blätter anfangs langsam, dann aber trat plötzlich eine schnelle Entfaltung ein. Da die Exemplare auf der Nordseite viel weniger der Sonne ausgesetzt waren, so blieben sie im Wachstum gegenüber denen auf der Ostseite zurück. Während die Entfaltung der Blätter auf der Ostseite um den 24. Mai herum stattfand, trat sie bei den Exemplaren auf der Nordseite eine ganze Woche später ein. Auf den eben entfalteten Blättern tritt das Maximum der Perldrüsen auf. Wir sehen daher das Maximum bei den Exemplaren auf der Ostseite am 26. Mai eintreten, auf der Nordseite dagegen erst am 4. Juni. Folgende Zahlen mögen eine Vorstellung von den beobachteten Verhältnissen geben.

Exemplare auf der Ostseite: am 20. Mai kamen 3—4 Perldrüsen auf ein Blatt (an einzelnen bis 8), am 24. Mai — 14 Perldrüsen (bis zu 24), am 26. Mai durchschnittlich 25 (bis zu 30).

Vom 30. Mai fingen sie schon an abzutrocknen, und am 2. Juni kamen wiederum nur 14 auf ein Blatt (bis zu 22). Am 4. Juni waren die meisten schon abgetrocknet, es blieben durchschnittlich nur 3—4 Perldrüsen nach.

Bei den Exemplaren auf der Nordseite waren am 20. Mai 5—6 Perldrüsen auf einem Blatt, ihre Zahl stieg sehr langsam bis zu 6 am 24. Mai und 9 am 26. Mai, nach der Entfaltung aber waren am 2. Juni alle Blätter von Perldrüsen übersät. Es kamen 30—40 auf ein Blatt. Ihre Zahl stieg zum 4. Juni bis auf 45 an ganz entwickelten und gegen 10 an noch unentwickelten, um dann wieder, nachdem die Blätter ihre normale Größe erreicht hatten, abzunehmen.

Es blieben aber besonders an jungen Blättern während der ganzen trockenen Zeit einzelne Perldrüsen erhalten, die dann später nach Eintreten des feuchten Wetters fast gänzlich verschwanden. Nachdem aber am 20. und 21. Juli sehr heißes und trockenes Wetter war, konnte man eine deutliche Zunahme der Perldrüsen konstatieren. An jungen Blättern waren gegen 8 (bis zu 14 Perldrüsen), an halbausgewachsenen gegen 3 (bis 8), an ganz ausgewachsenen keine. Alle diese Perldrüsen waren klein, eben im Entstehen begriffen; und als bald darauf das kalte regnerische Wetter wieder einsetzte, verschwanden sie, ohne die Reife erreicht zu haben. Im Herbst traten wieder Perldrüsen auf, ausschließlich aber an noch im Wachstum befindlichen Pflanzenteilen. Sie blieben erhalten, bis im Herbst wieder das kalte Wetter einsetzte und die Blätter sich zu verfärben angingen.

3. *Ampelopsis radicans*: am Kamin des Treibhauses.

Auch hier trat besonders gut die Abhängigkeit der Perldrüsenbildung von der Wachstumsintensität hervor. Die Pflanze trieb früh aus, die Blätter blieben aber lange Zeit unentwickelt und rötlich. Perldrüsen traten nur vereinzelt auf, bis plötzlich am 11. Juni eine starke Zunahme zu bemerken war. Gleichzeitig aber hatte sich auch die ganze Pflanze merklich verändert. Die Blätter hatten sich vollkommen entwickelt und bildeten um den Kamin einen grünen Mantel, so daß von den Ziegeln nichts zu sehen war. Im übrigen verhielt sie sich ebenso wie die anderen Pflanzen.

4. *Ampelopsis tricuspidata*.

Diese Pflanze, die in mehreren Exemplaren am Treibhaus und an der Mauer des botanischen Instituts wächst, scheint keine so plötzliche Blattentfaltung zu zeigen. Die Entwicklung scheint allmählich vor sich zu gehen. In Übereinstimmung damit ist auch keine so starke Zunahme der Zahl der Perldrüsen im Frühling zu beobachten. Es waren fast auf jedem Blatte Perldrüsen zu sehen, die späterhin während der zweiten Periode verschwanden. Dafür trat aber bei dieser Art besonders deutlich die Zunahme im Herbst hervor. An Pflanzen, an denen vorher gar keine Perldrüsen vorhanden waren, konnte man jetzt auf jedem Blatt, selbst auf älteren 3—4 Perldrüsen finden.

5. *Vitis japonica*: am Treibhaus.

Diese Pflanze unterscheidet sich von den bisher besprochenen dadurch, daß sie nur krautige Stengel bildet, und die oberirdischen Triebe jeden Herbst absterben. Dafür zeichnet sie sich vor den anderen durch ungemeine Raschwüchsigkeit aus. Es war daher bei ihr besonders starke Perldrüsenbildung zu erwarten, was auch in der Tat der Fall war. In wenigen Tagen schossen die Triebe zu $1\frac{1}{2}$ —2 m Höhe hervor. Während nun bei den anderen Pflanzen sich im Frühling alle Blätter mehr oder weniger gleichzeitig entfalten, und daher auch die Perldrüsen gleichmäßiger auf die einzelnen Blätter verteilt sind, so sehen wir bei dieser Pflanze die unteren Blätter schon vollkommen entfaltet, während die oberen noch ganz unentfaltet sind. Da die Perldrüsen in größter Zahl an den eben vollständig entwickelten Blättern auftreten, so werden wir an ein und derselben Pflanze von oben nach unten gehend dasselbe Verhältnis feststellen können, wie bei den anderen an nacheinanderfolgenden Tagen. Außerdem wird sich, da die Pflanze fortwährend weiter wächst, das Maximum der Perldrüsen in demselben Maße verschieben. Folgende Zahlen mögen das bestätigen:

Am 13. Juni . . .	—	—	0	2	2	5	8	12	17	20	35	60	130	110	120
Am 18. Juni . . .	0	1	6	10	11	12	13	20	33	42	75	63	130	110	130

Jede Zahl bedeutet die Anzahl Perldrüsen, die auf ein Blatt mit dem entsprechenden Internodium kommt. Die Zählungen sind an ein und demselben Triebe am 13. und 18. Juni vorgenommen und die Zahlen, die sich auf ein und dieselben Blätter mit ihren Internodien beziehen, sind untereinander gestellt worden. Der doppelte Strich zeigt die Stelle, an der sich die Krümmung der Triebspitze befand. Von links nach rechts sind die Internodien in ihrer Reihenfolge von oben nach unten angeführt. Man sieht, daß vom 13.—18. Juni der Sproß zwei neue Internodien gebildet, und daß die Krümmung sich um drei Internodien nach oben verschoben hat, gleichzeitig haben sich die Zahlen auch ungefähr auf zwei Internodien nach oben verschoben. Würde man die Zahl der Perldrüsen weiter nach unten verfolgen, so würde man eine allmähliche Abnahme bemerken können. Dieselbe Anordnung konnte auch an anderen Trieben beobachtet werden, z. B. auf nacheinanderfolgenden Internodien 4, 7, 10 || 32, 69, 87, 126, 117, 124. Während der feuchten Periode waren die meisten Perldrüsen verschwunden, das Wachstum war auch nicht mehr so intensiv. Wie bei *Ampelopsis Veitchii*, so konnte auch hier nach den heißen Tagen am 20. und 21. Juli eine Zunahme beobachtet werden. Die Zählung ergab folgende Zahlen: 1, 2, 2, 5, 8, 12 || 15, 21, 34, 25, 16, 17, 8. Man sieht, daß die ausgewachsenen Blätter eine bedeutend geringere Zahl als im Frühling zeigen. Aber auch hier blieben die Perldrüsen klein und verschwanden wieder. Im Herbst konnte gleichfalls eine Zunahme festgestellt werden. So waren am 18. August an älteren Blättern im Durchschnitt 10—11 Perldrüsen, an jüngeren 6—7. Diese Pflanze, die am spätesten von allen austreibt, scheint auch am spätesten ihr Wachstum einzustellen, daher konnte man an ihr noch den September hindurch immer einzelne Perldrüsen finden, selbst Anfang Oktober waren an jüngeren Trieben welche vorhanden.

Dieselben Verhältnisse konnte man an verschiedenen *Ampelopsis*- und *Vitis*-Arten, die in Jena und Umgegend an Mauern, Zäunen und Häusern wuchsen, beobachten. Während der ganzen ersten Periode waren alle Pflanzen von Perldrüsen übersät, man brauchte nur ein beliebiges Blatt umzuwenden, um welche zu finden. Während der zweiten feuchten Periode mußte man lange Zeit suchen, bis man einzelne fand. Im August wiederum waren alle Pflanzen dicht übersät; besonders viele

waren an jungen Trieben, aber auch an alten Blättern von *Ampelopsis radicans* konnte man immer welche finden. Im allgemeinen kann man sagen, daß an Pflanzen, die an der Sonne besonders ausgesetzten Mauern wuchsen, bedeutend mehr Perldrüsen zu finden waren als an solchen, die einen schattigen Standort hatten.

Aus allen diesen Beobachtungen geht deutlich hervor, daß die Perldrüsenbildung im Freien von zwei Faktoren abhängt: erstens von der Wachstumsintensität und zweitens von der Witterung.

Was den ersten Faktor anbelangt, so kann man im allgemeinen sagen, daß die Perldrüsenbildung der Wachstumsintensität proportional ist. Wollte man das Auftreten der Perldrüsen graphisch darstellen, indem man auf die Abzisse die nacheinanderfolgenden Tage, auf der Ordinate, die auf ein Blatt im Durchschnitt kommende Zahl Perldrüsen einträgt, so würde man eine Kurve erhalten, die anfangs langsam, dann rapide steigt und schließlich wieder erst allmählich dann rascher abfällt.

Für *Vitis japonica* müßte man an Stellen der aufeinanderfolgenden Tage die aufeinander von oben nach unten folgenden Internodien mit ihren Blättern eintragen.

An aufeinanderfolgenden Tagen würde dann die ganze Kurve, ohne ihre Form zu ändern, sich von rechts nach links dem Zuwachs der Sprosse und der Wachstumszone entsprechend verschieben.

Der Form nach stimmt die Kurve mit derjenigen von der großen Wachstumsperiode überein. Die geringeren Abweichungen lassen sich dadurch erklären, daß die Perldrüsen, einmal entstanden, längere Zeit erhalten bleiben, bevor sie abtrocknen.

Ich kann also die Angaben von Müller-Thurgau und Hofmeister, die behaupten, daß die Perldrüsenbildung von der Triebkraft des Weinstocks abhängt und somit hauptsächlich am austreibenden Wein auftritt, nur bestätigen.

Wenn man aber die durch die große Wachstumsintensität bedingte Perldrüsenbildung beim Austreiben nicht berücksichtigt und nur den Einfluß der Witterung in Betracht zieht, so fällt es einem sofort auf, daß bei trockenem und heißem Wetter die Zahl der Perldrüsen stark zunimmt, während dieselben bei feuchtem und kaltem fast vollkommen verschwinden. Außer dem direkten Einfluß auf die Perldrüsenbildung kann die Witterung auch wohl einen indirekten Einfluß ausüben, indem sie das Wachstum und somit auch die Perldrüsenbildung begünstigt oder hemmt.

Meine Beobachtungen beschränken sich nur auf dieses Jahr, ich kann daher nicht sagen, wie stark die Perldrüsenbildung in nassen

Frühlings beim Austreiben ist. Ich denke aber, daß sich weniger Perldrüsen bilden und diese dann nach der Entfaltung vollkommen verschwinden. Wir würden dann in nassen Frühjahren die Perldrüsen nur beim Austreiben beobachten. Es ist möglich, daß daraus der Schluß gezogen wurde, daß sie durch Feuchtigkeit hervorgerufen werden. Jedenfalls wären vergleichende Beobachtungen durch mehrere Jahre hindurch sehr erwünscht.

3. Auftreten der Perldrüsen an gegen Regen geschützten Teilen.

Vorhin wurde gesagt, daß die Perldrüsen während der feuchten Periode alle verschwanden. Das hat nur soweit Geltung, als wir die vollkommen ungeschützten Triebe in Betracht ziehen. In Wirklichkeit konnte man auch während der feuchten Periode fast an jedem Exemplar Perldrüsen in größerer Zahl finden, es waren dann aber immer, worauf auch Stahl aufmerksam gemacht hat, die gegen Regen und Tau geschützten Pflanzenteile. So konnten den ganzen Sommer hindurch zahlreiche Perldrüsen an Blättern von *Ampelopsis radicans*, die durch die oberen Teile der Pflanze vollkommen vor Regen geschützt waren, beobachtet werden. Noch mehr Perldrüsen saßen an Trieben dieser Pflanze, die von unten austrieben und von den Blättern überdacht waren. An jungen Blättchen solcher Triebe konnten 56 Perldrüsen gezählt werden. Bei einem unter die Dachrinne geratenen Sproß waren sogar 170 Perldrüsen an einem Blättchen, von dem daher kaum etwas zu sehen war. Diese Triebe wuchsen in Lichtmangel und zeigten sehr intensives Wachstum, wodurch wohl auch teilweise die enorme Zahl von Perldrüsen bedingt wurde. Letztere verschwanden aber, sobald die Triebe heranwuchsen und nicht mehr geschützt waren.

Eine stärkere Perldrüsenbildung zeigte ebenfalls ein Exemplar derselben Art, das in einem Taxusbusche wuchs, also auch vor Benetzung geschützt war. Noch deutlicher trat dieses Verhältnis bei einem Exemplar, das an einem Balkon wuchs, zutage. Am 30. Juli konnte man an den Blättern und Trieben, die an der Außenseite wuchsen, nur ganz vereinzelte Perldrüsen finden, dagegen waren die Blätter, die nach innen hereinragten, also unter dem Schutze des Daches wuchsen, von Perldrüsen übersät. An einem Blatte waren bis 40 große Perldrüsen. Nur einige Blätter wiesen wenige auf.

Dasselbe trifft auch bei *Vitis vinifera* zu. Ein unter dem Dachrande wachsender Langtrieb wies zahlreiche Perldrüsen auf (ungefähr neun auf einem Blatte), während an anderen Pflanzenteilen nur einzelne vorhanden waren.

Daß die Perldrüsenbildung in allen diesen Fällen nicht durch Lichtmangel, sondern durch Schutz vor Benetzung hervorgerufen wird, sieht man aus folgenden Versuchen: Zweige von *Vitis vinifera* wurden durch ein halbgeöffnetes Fenster ins Innere des Treibhauses hereingeführt. Während an den Zweigen draußen nur ganz vereinzelte Perldrüsen zu finden waren, traten an den eingeführten Zweigen schon sehr bald zahlreiche auf (ungefähr 10 auf einem Blatte, auf einzelnen bis 25). Die Fenster gingen nach Süden, so daß von Lichtmangel keine Rede sein konnte. Das Treibhaus stand leer, die meisten Fenster und Türen waren offen, so daß sich die Feuchtigkeitsverhältnisse von denen draußen nicht viel unterscheiden konnten. Die einzige Ursache konnte also nur Schutz vor Benetzung sein.

4. Auftreten der Perldrüsen an etiolierten Pflanzenteilen.

Aus den vorhin angeführten Versuchen geht noch nicht hervor, ob Lichtmangel nicht doch noch nebenbei eine Rolle bei der Perldrüsenbildung spielen könnte. Es wurden daher einzelne Triebe von im Freien wachsenden Pflanzen unter Blechzylinder in vollständige Dunkelheit eingeführt. An ganz etiolierten Trieben trat keine Perldrüsenbildung auf Solange die Triebe noch grün waren, konnte man die erste Zeit eine kleine Zunahme bemerken, die aber wohl darauf zurückzuführen ist, daß diese Triebe auch vor Benetzung geschützt waren. Wurden vollständig etiolierte Triebe wieder dem Lichte ausgesetzt, so traten einzelne Perldrüsen auf. Verdunkelung begünstigt also nicht nur die Perldrüsenbildung nicht, sondern hemmt sie eher.

Da, wie wir sehen, Schutz vor Benetzung allein schon genügt, um die Perldrüsenbildung hervorzurufen, so liegt es sehr nahe, die Wirkung des trockenen und heißen Wetters darauf zurückzuführen, daß erstens die Pflanzen selten von Regen benetzt und zweitens die Tauniederschläge verhindert werden. Außerdem kann die Wirkung eine indirektere sein, indem das Wetter auf die Wachstumsintensität und Transpiration einwirkt.

V. Einfluß von Luftfeuchtigkeit.

Vor allen Dingen will ich hier einen Fall erwähnen, durch den schon Stahl auf die Perldrüsenbildung aufmerksam gemacht wurde, und der bestimmt gegen Luftfeuchtigkeit als Ursache der Perldrüsenbildung spricht.

In den Heizraum des Treibhauses hatten sich einige Triebe von *Ampelopsis radicans*, die draußen am Kamin wuchsen,

unter dem Fensterrahmen hereingezwängt. Sie wuchsen hier weiter und bildeten lange sich stark verzweigende Triebe aus. Der Raum war hell, mit Oberlicht, die Sonne konnte frei hereinscheinen. Da in diesem Raume keine Pflanzen standen und deshalb nicht gespritzt wurde, so war die Luft sehr trocken. Die Pflanze, sowohl die Blätter auf der Unterseite an den Blattrippen, als auch die Blattstiele und Stengel, war mit Perldrüsen vom Frühling an bis spät in den Herbst hinein (Oktober) übersät. Die Zahl konnte bis zu 100 an einem Blatt steigen. Diese außerordentlich reiche Perldrüsenbildung kann man nur auf den Umstand zurückführen, daß die Pflanzenteile niemals mit Wasser benetzt wurden. Denn tauchte man einzelne Triebe in Wasser, so unterblieb die Perldrüsenbildung. Führte man einzelne Triebe unter eine Glocke, die mit Wasser abgeschlossen war, also in mit Wasserdampf gesättigte Atmosphäre, so bildeten sich an den jungen, neugebildeten Blättern keine Perldrüsen. Sie erschienen aber bald wieder, wenn die Triebe der trockenen Luft ausgesetzt wurden. Ein Versuch, den schon Stahl ausgeführt hat.

Entfernte man von einzelnen Blättern alle Perldrüsen, so wurden sie in kurzer Zeit wieder neu gebildet. Nach Entfernung am 30. Mai konnten am 11. Juni wieder über 20 an einem Blatt beobachtet werden.

War die Witterung lange Zeit feucht und kalt, so nahm die Zahl der Perldrüsen bedeutend ab, kamen dann aber wieder einige sonnige Tage, so war die Pflanze wieder mit Perldrüsen übersät. Während der heißen Zeit stieg die Temperatur im Raume außerordentlich hoch, so daß man sich kaum längere Zeit in ihm aufhalten konnte. Die Perldrüsen trockneten in dieser Zeit sehr rasch ab. Ich konnte an einem Blatte wohl 110 vertrocknete Reste, aber keine einzige Perldrüse zählen. Man sieht also, daß, wenn die Temperatur zu hoch steigt, die Perldrüsenbildung verhindert wird.

Die anderen Versuche, den Einfluß der Luftfeuchtigkeit festzustellen, wurden zum Teil mit abgeschnittenen Zweigen, zum Teil mit Stecklingen und Blättern ausgeführt.

1. Versuch mit abgeschnittenen Zweigen.

Austreibende Zweige von *Vitis vinifera*, *Ampelopsis tricuspidata* und *Ampelopsis radicans* wurden abgeschnitten und in ein Gefäß mit Wasser in ein trockenes und sonniges Zimmer gestellt. Die austreibenden Blätter und Ranken waren mit zahlreichen Perldrüsen bedeckt. Aber auch in feuchter, warmer Luft bildeten sich

viele aus. Der Versuch wurde deshalb nochmals in größerem Umfange angestellt.

Von einer *Ampelopsis radicansissima*, var. *hirsuta* und einer *Ampelopsis tricuspidata* wurden am 5. Juni dicke, mehrjährige Sprosse abgeschnitten. Die Pflanzen hatten schon ihre Blätter entfaltet. An den abgeschnittenen Trieben wurden sämtliche Blätter entfernt, so daß sie aus den Augen austreiben mußten. Darauf wurden sie in etwa 15—20 cm lange Stücke geschnitten, in Gefäße mit Wasser gestellt und diese am 6. Juni auf verschiedene Standorte verteilt. Die Ergebnisse waren folgende:

a) Feuchte Standorte.

I. Im Mooshaus. Standort sehr feucht, die Pflanzen wurden oft bespritzt, Temperatur niedrig, kein direkter Sonnenschein.

Unter diesen Bedingungen wurde das Austreiben sehr gehemmt. Bis zum 20. Juni hatten sie gar nicht getrieben. Am 23. fingen sie an etwas auszutreiben. Perldrüsen waren keine vorhanden, ausgenommen eine einzige an einem Triebe von *Ampelopsis tricuspidata*. Es bildeten sich auch weiterhin keine aus. Die Zweige entwickelten sich sehr langsam und gingen bald an Schimmel zugrunde.

II. Im Selaginellenkasten. Standort feucht, ziemlich lichtreich, aber kein direktes Sonnenlicht. Temperatur hoch (20° C).

Bis zum 19. Juni hatten nur einzelne Zweige schwach getrieben. Es hatten sich keine Perldrüsen gebildet. Am 23. Juni hatten sich an einem Zweige von *Ampelopsis tricuspidata* acht Blätter und vier Triebe entwickelt, die mit zahlreichen Perldrüsen besetzt waren (bis zu 70 auf einem Blatt), *Ampelopsis radicansissima* entwickelte sich langsam. Ein Zweig hatte drei Blätter gebildet mit ungefähr neun Perldrüsen an einem Blatt. Am 2. Juli waren alle Zweige mit Perldrüsen übersät, die vom 9. Juli an schon zu vertrocknen anfangen.

III. Im Warmhaus unter einer Glasglocke in dampfgesättigter Luft, direktes Sonnenlicht.

Die Zweige wurden am 14. Juni zum Versuch genommen. Am 23. begannen sie erst zu treiben, an einem kleinen Blatt waren 15 kleine Perldrüsen. Zum 30. Juni waren alle dicht mit Perldrüsen übersät. Die Perldrüsen bei *Ampelopsis tricuspidata* sind ungemein lang gestreckt (bis zu 3 mm) und oft gekrümmt. Am 11. Juli sind viele braun geworden und fangen an zu schimmeln, schrumpfen aber nicht.

IV. Im Warmhaus bei feuchter Luft und direktem Sonnenschein, aber nicht gespritzt.

Schon am 14. Juni waren an den ausgetriebenen Blättern zahlreiche Perldrüsen, die sich immer noch vermehrten, am 23. Juni waren alle Blätter dicht übersät, (bei *Ampelopsis tricuspidata* bis 70 an einem Blatt, bei *Ampelopsis radicansissima* bis 33). Darauf begannen sie zu vertrocknen und am 28. Juli waren fast alle Perldrüsen verschwunden.

V. Im Warmhause, nicht gespritzt, Luft nur zeitweise feucht, direkter Sonnenschein, hohe Temperatur.

Schon am 13. Juni waren zahlreiche Perldrüsen an den austreibenden Zweigen zu sehen. Ihre Zahl nimmt stark zu, so daß die Blätter wie verzuckert erscheinen. Am 23. Juni bis 100 Perldrüsen an einem Blatt, schon am 26. Juni waren aber bereits alle Perldrüsen abgefallen.

b) Trockene Standorte.

I. Heizraum des Treibhauses. Luft vollkommen trocken und heiß, direkter Sonnenschein.

Am 13. Juni haben die Zweige ausgetrieben und zahlreiche Perldrüsen gebildet, am 19. Juni waren die Blätter ganz mit Perldrüsen übersät. Am 20. wurden an einem Zweige mit sechs kleinen Blättern über 700 Perldrüsen gezählt. Sie halten sich verhältnismäßig lange und fangen erst am 7. Juli teilweise an zu vertrocknen.

II. In einem trockenen, nach Süden gelegenen Zimmer. Luft sehr trocken, direkter Sonnenschein.

Viele Zweige litten unter der großen Trockenheit und trieben gar nicht oder langsam aus. Sie zeigten wenige Perldrüsen. Andere, die gut austrieben, waren mit Perldrüsen übersät, die sich sehr lange hielten. Am 15. Juli waren noch fast gar keine vertrocknet.

III. Laboratorium. Trockene Luft, kein direkter Sonnenschein.

Die Sprosse trieben schlecht aus. Am 23. Juni begannen sie erst auszutreiben und hatten nur einzelne Perldrüsen gebildet.

c) Im Freien.

Einzelne Zweige wurden draußen aufgestellt. Obgleich das Wetter bis zum 22. Juni trocken und sonnig war, so trieben sie im Vergleich zu den Zweigen im Warmhaus sehr langsam aus, da die Temperatur bedeutend niedriger war. Sie verblieben bis zum 15. Juli draußen. Es hatten sich aber nur wenige Perldrüsen gebildet.

Außer den Perldrüsen wurden bei allen Zweigen von *Ampelopsis tricuspidata* reichlich Kallusbildung und Lenticellenwucherungen beob-

achtet. Es war nicht schwer, ihre Abhängigkeit von der Feuchtigkeit zu bemerken. Lenticellenwucherungen bildeten sich unter Wasser; über dem Wasserspiegel nur soweit die Luft mit Wasserdampf gesättigt war. Auch die Kallusbildung war in feuchter Luft viel stärker. Bei *Ampelopsis radicans* bildete sich Kallus viel seltener.

Aus diesen Versuchen ist kein besonderer Unterschied zwischen feuchten und trockenen Standorten zu ersehen. Nur bei den extremen Fällen, bei zu großer Feuchtigkeit sowohl, als auch bei zu großer Trockenheit wurde das Austreiben und somit auch die Perldrüsenbildung gehemmt. Die Perldrüsenbildung wird hier, wie auch beim Austreiben im Frühling hauptsächlich auf die außerordentlich große Wachstumsintensität zurückzuführen sein. An sonnigen Standorten trieben sie rascher aus, daher trat auch die Perldrüsenbildung früher auf. Es erweckte daher anfangs den Anschein, als ob an feuchten Standorten die Perldrüsenbildung geringer sei. Späterhin aber bildeten sich an feuchten Standorten ebenso reichlich Perldrüsen wie an trockenen.

Schon Stahl hatte darauf hingewiesen, daß die Perldrüsen an dicken Stengeln sich reichlicher bilden, als an dünnen. Treiben beide gleich rasch aus, so ist kein besonderer Unterschied zu bemerken. Da die dicken Stengel aber mehr Reservestoffe enthalten, so treiben sie stärker aus, es bilden sich mehr Perldrüsen und bleiben auch länger erhalten.

Daß trockene Luft aber die Perldrüsenbildung begünstigt, feuchte dagegen nicht, geht aus folgenden Versuchen hervor.

Zweige von *Ampelopsis radicans* und *Ampelopsis tricuspidata*, die vom 6. Juni an draußen standen, entwickelten sich bis zum 22. Juni langsam und bildeten nur einzelne Blätter aus. Darauf entwickelten sie sich rascher und bildeten viele Blätter aus. Da das Wetter aber die Zeit über regnerisch war, so zeigten sie bis zum 15. Juli immer noch keine Perldrüsenbildung. Darauf wurden sie in den Heizraum in trockene Luft gebracht. Obgleich sie hier keine neuen Blätter entfalteten, so bildeten sich doch an einem Zweige von *Ampelopsis tricuspidata* bis zum 2. August 65 Perldrüsen; an einem solchen von *Ampelopsis radicans* 70.

Ein anderes Mal hatten sich an einem Zweige von *Ampelopsis radicans* im Selaginellenkasten bis 100 Perldrüsen an einem Blatt gebildet. Sie wurden am 30. Mai alle entfernt. Bis zum 30. Juni hatten sich an allen Blättern zusammen nur 17 neue gebildet. Diese wurden nochmals entfernt und die Zweige in einen sehr trockenen Raum gestellt. Obgleich bis zum 23. Juni die Zweige keine neuen

Blätter und Triebe hervorbrachten, so hatten sich doch in diesen 10 Tagen über 100 neue Perldrüsen gebildet.

Wenn feuchte Luft die Perldrüsenbildung besonders bei intensivem Wachstum niemals ganz verhindert, so ist letzteres immer der Fall, wenn Blätter ganz oder nur teilweise mit Wasser direkt in Berührung kommen. An austreibenden Pflanzenteilen, die von Wasser benetzt wurden, konnten niemals Perldrüsen beobachtet werden.

2. Versuche mit belaubten Zweigen und Blättern.

Die Versuche wurden mehrmals im Laufe des Sommers ausgeführt, sowohl mit Zweigen von *Vitis vinifera* als auch mit denen von *Ampelopsis radicans*, *Ampelopsis Veitchii* und *Ampelopsis tricuspidata*. Da die Zweige offen im Wasser stehend sich nicht lange hielten, so wurden sie unter eine Glasglocke in mit Wasserdampf gesättigter Atmosphäre gehalten. Die Assimilation wurde oft noch durch Zufuhr von CO_2 gefördert. Die Zweige konnten auf diese Weise längere Zeit frisch erhalten werden, aber in keinem Falle wurde eine merkliche Perldrüsenbildung beobachtet, weder bei reichlicher Lichtzufuhr, noch bei Lichtmangel. Sollte also Lichtmangel und ruhige, feuchte Luft die Perldrüsenbildung begünstigen, so hätten sie bei diesen Versuchen unbedingt auftreten müssen. Andere krankhafte Erscheinungen, die durch feuchte Luft hervorgerufen werden, traten in der Tat in sehr starkem Grade auf. Unter ihnen seien besonders die abnormen Trennungsgewebe erwähnt. Durch sie wurden alle jungen Triebe nach kürzerem oder längerem Verweilen unter der Glocke an den Knoten und die Blätter an ihrer Basis abgestoßen. Auf den Narben sah man dann die Zellen des Trennungsgewebes als mehliges Pulver. Bei *Ampelopsis radicans* traten außerdem, besonders an jungen Trieben, ja selbst an Blattstielen, ungewöhnlich starke Lenticellenwucherungen auf, wobei die Zellen ebenfalls als mehliges Pulver aus denselben hervortraten.

Es sei hier noch erwähnt, daß in einzelnen Fällen stärkere Perldrüsenbildung festgestellt wurde. Es waren dann aber immer Zweige von Pflanzen, bei denen auch im Freien reichlich Perldrüsen zu finden waren, die also dazu neigten.

Versuche, die Perldrüsenbildung künstlich durch Einpressen von Wasser in abgeschnittene Zweige mittels Quecksilberdruck zu erzeugen, wodurch nach Copeland bei Tomaten Intumescenzen hervorgerufen werden können, mißlangen. Die Blätter blieben vollkommen frisch und zeigten hydronastische Krümmungen, so daß in ihnen unzweifelhaft ein

erhöhter Wasserdruck herrschte. Wasserüberschuß allein kann die Perldrüsenbildung, wie man sieht, nicht auslösen.

In der pathologischen Pflanzenanatomie von Küster findet man eine Angabe, daß an Blättern von *Ampelopsis*, die mit der Oberseite auf dem Wasser schwimmen, sich schon in 24 Stunden Perldrüsen bilden, die sich in den nächsten Tagen noch vermehren.

Ich habe diese Versuche mit Blättern von *Vitis vinifera*, *Vitis japonica*, *Ampelopsis Veitchii*, *Ampelopsis tricuspidata* und *Ampelopsis radicans* nachgeprüft. Doch kann ich diese Angabe nicht bestätigen. Die Versuche wurden auf verschiedene Weise variiert, indem bald das ganze Blatt aufs Wasser gelegt wurde, bald nur der Stiel ins Wasser tauchte; auch wurden einzelne schwimmende Blätter durchstochen, um das Eindringen von Wasser zu erleichtern. Aber fast in allen Fällen traten entweder gar keine Perldrüsen auf oder es bildeten sich nur ganz vereinzelt. Nur in zwei Fällen, einmal bei *Ampelopsis radicans*, ein andermal bei *Vitis japonica* bildeten sich reichlicher Perldrüsen (bis 11 an einem Blatt), aber in beiden Fällen zeigten die Pflanzen draußen, von denen sie entnommen waren, ebenfalls reichlich Perldrüsen. Die Bedingungen zu ihrer Bildung waren also schon früher geschaffen und das Einlegen in Wasser löste das Auswachsen nur aus. Es ist anzunehmen, daß es sich bei den Blättern von Küster ebenfalls um solche Fälle gehandelt hat.

Bei *Vitis vinifera* dagegen traten zahlreiche Intumeszenzen an den Blättern auf. Man sieht also, daß die Bedingungen zur Bildung von hyperhydrischen Geweben günstige waren.

3. Versuche mit Stecklingen.

Gut angewurzelte Stecklinge von *Vitis vinifera*, *Ampelopsis radicans* und *Ampelopsis tricuspidata* wurden am 4. Juni in zwei Gruppen geteilt. Gruppe I wurde in den Selaginellenkasten des Treibhauses gestellt. Der Standort war also feucht und warm, hatte kein direktes Sonnenlicht. Die Pflanzen wurden häufig bespritzt.

Gruppe II wurde in den Gang des Instituts gestellt. Der Standort war trocken und warm, die Pflanzen hatten von 3 Uhr nachmittags Sonne; bespritzt wurden die Pflanzen nicht, es wurde aber für genügende Wasserzufuhr durch das Wurzelsystem gesorgt.

Schon nach einer Woche traten besonders bei einer *Ampelopsis radicans* aus Gruppe II, die stark trieb, zahlreiche Perldrüsen

auf. Bei den andern, die langsam wuchsen, erst viel später. Dagegen konnte man bei Gruppe I keine Perldrüsenbildung feststellen. Eine Ausnahme bildete nur ein Exemplar von *Vitis vinifera*, das 30 Perldrüsen hatte. Es ist aber zu beachten, daß dieses Exemplar sich schon von vornherein von den andern unterschied. Es hatte, noch bevor es zum Versuch genommen war, schon 10 Perldrüsen gebildet, während an den anderen Stecklingen, die unter den gleichen Bedingungen wuchsen, keine waren. Woran das liegt, läßt sich schwer sagen.

Am 23. Juni war folgendes festzustellen:

- Gruppe I. Das erwähnte Exemplar von *Vitis vinifera* ausgenommen, waren an keinem Steckling Perldrüsen zu beobachten. Einzelne Stecklinge trieben sehr stark und hatten bis zu 13 neue Blättchen gebildet.
- Gruppe II. 1. *Ampelopsis radicans*. Es haben sich sehr zahlreiche Perldrüsen gebildet. An einem Exemplar, das gar kein Wachstum zeigte, hatten sich dennoch bis 30 Perldrüsen an einem Blatt gebildet. Bei einem anderen, das sehr stark wuchs und 2 Triebe mit 11 Blättern gebildet hatte, waren diese mit Perldrüsen übersät. An einem ausgewachsenen Blatt konnten 65 gezählt werden.
2. *Ampelopsis tricuspidata*. Perldrüsen ziemlich reichlich, obgleich Wachstum nicht sehr intensiv. An einem Triebe mit 9 Blättern 75 Perldrüsen, an älteren weniger.
3. *Vitis vinifera*. Perldrüsen vereinzelt, an einem Exemplar durchschnittlich drei auf ein Blatt. Bei einem haben sich keine gebildet.

Es sei hier gleich bemerkt, daß Stecklinge von *Vitis vinifera* sich am schlechtesten zu Versuchen eigneten, indem die Perldrüsenbildung bei ihnen immer sehr schwach ausfiel.

Am stärksten war die Perldrüsenbildung bei Gruppe II am Anfang. Allmählich stellten sie, sei es durch die trockene Luft, sei es durch andere ungünstige Bedingungen veranlaßt, ihr Wachstum ein, wobei die meisten Perldrüsen vertrockneten. Als aber ein Exemplar von *Ampelopsis radicans* nochmals anfang zu treiben, da waren die Triebe wieder mit Perldrüsen übersät. Der Unterschied zu Gruppe I war immer deutlicher zu bemerken, denn bei ihr traten auch späterhin keine Perldrüsen auf. Nur ein Exemplar, ebenfalls *Ampelopsis radicans*, begann stark zu treiben, doch bildeten sich

auch hier nur 40 Perldrüsen im ganzen, während bei Gruppe II schon an einem Blatte 65 auftraten.

Da durch die Beobachtungen im Freien festgestellt worden war, daß im Grunde genommen nicht der Feuchtigkeitsgehalt der Luft eine Rolle spielt, sondern mehr die Verhinderung der Benetzung der Blätter, was allerdings meist durch einen geringen Feuchtigkeitsgehalt der Luft hervorgerufen wird, so wurde folgender Versuch angestellt:

Es wurden wiederum Stecklinge derselben Arten genommen und im Freien aufgestellt. Dabei wurde ein Teil durch einen Glaskasten vor Regen und Tauniederschlägen geschützt, wobei die Luft aber frei zirkulieren konnte. Der andere wurde daneben aufgestellt, aber vollkommen ungeschützt. In der Tat war auch eine bedeutend stärkere Perldrüsenbildung bei den überdeckten Stecklingen gegenüber den freistehenden zu bemerken. Anfangs trat der Unterschied allerdings nicht hervor, denn das Wetter war klar und trocken, die freistehenden Stecklinge wurden lange Zeit hindurch nicht benetzt und bildeten daher gleichfalls Perldrüsen. Späterhin wurde der Unterschied deutlicher. So z. B. am 8. September.

Seit dem 28. Juli überdeckt:

Ampelopsis radicans — trieb anfangs sehr stark aus und war mit Perldrüsen übersät, darauf stellte die Pflanze ihr Wachstum ein und die Perldrüsen trockneten an den alten Blättern ab. Jetzt sind an den alten Blättern keine, an jungen dagegen 12, 25, 28 und 6 Perldrüsen.

Vitis vinifera — bei allen Stecklingen an jedem frischen Blatt einzelne Perldrüsen, an einigen mehr (4—5 Perldrüsen).

Seit dem 27. August überdeckt:

Ampelopsis radicans — frisch austreibender Steckling. Zahlreiche Perldrüsen an allen Blättern, an einzelnen bis 26.

Ampelopsis tricuspidata — frisch austreibender Steckling, an allen Blättern durchschnittlich 3—4 Perldrüsen vorhanden.

Bei den zur Kontrolle ungeschützt stehenden Stecklingen waren keine Perldrüsen zu beobachten. Nur bei einer austreibenden *Ampelopsis radicans* an einem jungen Blättchen 5 Perldrüsen.

Auch am 6. Oktober, nachdem andauernd kaltes und regnerisches Wetter geherrscht hatte, waren an den meisten frischen Blättern der überdeckten Stecklinge Perldrüsen vorhanden. Besonders bei *Ampelopsis radicans* waren bis zu 10 auf einem Blatt, da-

gegen gar keine an Blättern, die sich schon rot gefärbt hatten. An den unbedeckten konnten nur an einem jungen Blättchen von *Ampelopsis radicans* drei Perldrüsen, die vielleicht noch von früher erhalten geblieben waren, beobachtet werden.

4. Versuche mit Keimlingen.

Auch diese Versuche will ich kurz anführen, obgleich man aus ihnen noch keinen endgültigen Schluß ziehen darf. Da die erste Aussaat nicht keimte und die zweite 4 Wochen zur Keimung brauchte, so hatte ich erst im August brauchbare Keimlinge. Die Versuche fielen also schon in eine ungünstige Jahreszeit und ich konnte sie außerdem nicht auf eine genügend lange Zeit ausdehnen.

Von den auf verschiedene Standorte verteilten Stecklingen gediehen die im Selaginellenkasten, also auf feuchtem Boden, am besten, und auch nur sie bildeten eine größere Zahl Perldrüsen aus. An den Kotyledonen traten niemals welche auf, immer erst am ersten Laubblatt. An einzelnen bildeten sich bis 12 Perldrüsen. Es sei aber hier gleich bemerkt, daß sie nur in der ersten Zeit auftraten. Sie fielen bald ab und bildeten sich nicht wieder, obgleich das Wachstum weiterging. Auch wenn man die gebildeten Perldrüsen sofort entfernte, wurden sie nicht durch neue ersetzt. Man sieht also, daß die Perldrüsenbildung bei Keimlingen sehr schwach ist, trotz des verhältnismäßig intensiven Wachstums. In trockener Luft bildeten sich nur einzelne Perldrüsen aus, wie es schien hauptsächlich bei Keimlingen, deren Boden stark feucht gehalten wurde. Es ist also möglich, daß die anderen Wassermangel litten, deshalb nicht gut gediehen und auch keine Perldrüsen bildeten. Bei vielen hingen die Blätter auch etwas welk herunter. Aber auch bei den Keimlingen im Selaginellenkasten gab es etliche, die überhaupt keine aufwiesen. Es scheinen also auch individuelle Schwankungen eine Rolle zu spielen.

VI. Einfluß anderer Faktoren.

1. Einfluß von Salzen.

Da nach Stahls Hypothese „die Perldrüsen krankhafte Gebilde sind, deren Entstehung wahrscheinlich auf verhinderter Exkretion beruht“, wodurch es in den Zellen zu Salzanhäufungen kommen muß, so konnte man vermuten, daß durch erhöhte Zufuhr von Salzen die Perldrüsenbildung begünstigt wurde.

Diese Versuche wurden mit Blättern, abgeschnittenen, entblätterten oder nach Entfernung der Blätter aus Augen austreibenden Zweigen von allen zu den schon früher angeführten Versuchen verwendeten Pflanzenarten angestellt. Sie wurden in $\frac{1}{2}$ —1% Lösungen von Kaliumnitrat, Chlorkalium, Natriumnitrat und Kalziumnitrat gestellt. Die Blätter meist mit der Oberfläche auf den Salzlösungen schwimmend gelegt. Vergleichspflanzen wurden in destilliertem Wasser gehalten. Die meisten dieser Versuche ließen keinen merklichen Unterschied zwischen den Pflanzen in den Salzlösungen und denen in destilliertem Wasser erkennen. Die Salzlösungen, besonders Natriumnitrat und Chlorkalium wirkten in diesen Konzentrationen schädlich auf die Pflanzenteile ein. In den meisten Fällen verjauchten die Pflanzenteile bald. Die un-entblätterten holzigen Zweige wiederum trieben meist nicht aus.

Eine Begünstigung der Perldrüsenbildung konnte in zwei Versuchen einwandfrei festgestellt werden. Sie seien hier angeführt:

I. Versuch.

Junge Stengel von *Ampelopsis radicans* und *Ampelopsis tricuspidata* ohne Blätter wurden am 6. Juni in destilliertes Wasser, 1% Kalziumnitrat- und 1% Kaliumnitratlösung unter eine feucht gehaltene Glasglocke im Freien aufgestellt.

Am 26. Juni konnte folgendes festgestellt werden:

1. in destilliertem Wasser: *Ampelopsis tricuspidata* — 1 bis 3 Perldrüsen auf ein Blatt, gut getrieben.
Ampelopsis radicans 4—6 Perldrüsen auf ein Blatt, gut getrieben;
2. in 1% Kalziumnitratlösung: *A. tricuspidata* — alle neu entwickelten Blätter dicht mit Perldrüsen besetzt, bis 42 auf einem Blatt.
A. radicans — die Stengel vertrocknet;
3. in 1% Kaliumnitratlösung; *A. tricuspidata* — die Stengel hatten nicht getrieben, an einer etwas vergrößerten Knospe eine Perldrüse.
A. radicans — an noch unentfalteten Blättern sechs Perldrüsen, an einem entfalteten 11 Perldrüsen.

II. Versuch.

Als Versuchsobjekte dienten dieselben Pflanzen. Sie wurden außer den oben angeführten Lösungen noch in 1% Kaliumchloridlösung am 26. Juni gestellt.

Am 10. Juli hatten die Stengel von *Ampelopsis tricuspidata* in destilliertem Wasser sehr stark ausgetrieben, in den Salzlösungen dagegen viel schwächer. Obgleich man unter diesen Umständen bei den in destilliertem Wasser stehenden Stengeln eine viel stärkere Perldrüsenbildung hätte erwarten müssen, so war die Zahl derselben bei allen Stengeln ungefähr die gleiche.

Bei *Ampelopsis radicans* machte sich der Unterschied deutlicher sichtbar:

1. in destilliertem Wasser: stark entwickelt, im ganzen 11 Perldrüsen ausgebildet;
2. in 1 % Kalziumnitratlösung: stark entwickelt und 40 Perldrüsen ausgebildet;
3. in 1 % Kaliumchloridlösung: etwas schwächer entwickelt, aber mit Perldrüsen übersät;
4. in 1 % Kaliumnitratlösung: ganz schlecht entwickelt und welk, aber trotzdem noch sechs Perldrüsen gebildet.

Daß diese Versuche günstiger als die anderen ausfielen, läßt sich vielleicht dadurch erklären, daß sie im Freien ausgeführt wurden, während sonst die Versuchspflanzen im Treibhaus standen. Die Entwicklung war daher viel langsamer. Bei rascher Entwicklung können die Salze, die in den Pflanzenteilen aufgespeichert sind, schon an und für sich genügen, um reichliche Perldrüsenbildung hervorzurufen. Es werden dann auch an den Stengeln in destilliertem Wasser zahlreiche Perldrüsen auftreten.

Es ist aber auch möglich, daß die Salzanhäufungen nur in gewissen Zellen stattfinden müssen. Vielleicht kommt es gerade darauf an, daß in diesen Zellen die Konzentration im Verhältnis zu den anderen Zellen höher ist. Außerdem müssen diese Zellen bei der Entwicklung der Perldrüsen große Mengen von Wasser aufnehmen. 1 % Salzlösungen können aber schon stark wasserentziehend wirken, so daß sie vielleicht die Perldrüsenbildung dadurch verhindern. So konnten z. B. bei Keimlingen von *Ampelopsis Veitchii*, die sich sonst unter ganz gleichen Bedingungen befanden, keine Perldrüsen, weder in reinem Regenwasser noch in von der Croone'scher Nährlösung + 1 % Salz (KNO_3 oder $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2$) beobachtet werden. Bei denen in normaler von der Croone'scher Lösung aber bildeten sich einzelne aus. Schwächere Konzentrationen konnte man nicht gut nehmen, da die Stengel einen ziemlich großen Vorrat an Salzen enthalten. Die Unterschiede würden

dann zu gering sein um eine Schlußfolgerung aus den Versuchen zu erlauben.

Dieses berücksichtigend wurden die anderen Versuche so an- gestellt, daß man die Wirkung der Salzzufuhr zeigen konnte, ohne starke Konzentrationen anwenden zu müssen. Die Versuche fielen auch alle positiv aus.

Es wurde schon im vorigen Kapitel erwähnt, daß die Perldrüsen, die sich an aus den Augen treibenden Stengeln gebildet hatten, nach längerer oder kürzerer Zeit abfielen. Diese Stengel konnten nachher lange im Wasser stehen ohne jemals Perldrüsen zu bilden. Viele trieben dabei am Kallusgewebe Wurzeln aus. Dieses gänzliche Unver- mögen Perldrüsen zu bilden, sowohl in feuchter als auch in trockener Luft, kann nur auf die gänzliche Erschöpfung aller im Stengel auf- gespeicherter Nährsalze zurückgeführt werden. Solche dicke Zweige, die ganz frisch geblieben waren, aber ihr Wachstum natürlich eingestellt hatten, wurden nun in von der Croonesche Nährlösung übertragen.

Die Resultate waren folgende:

1. Ein Stengel von *Ampelopsis radicansissima*, der über 3 Monate im Wasser stand und alle Perldrüsen verloren hatte, wurde am 9. August in Nährlösung übertragen. Schon zum 5. September waren an den einzelnen Blättern 2, 16, 4 und 3 Perldrüsen zu sehen.

2. Ein gleicher Stengel von *Ampelopsis radicansissima* mit einem Blatte und ohne Perldrüsen wurde am 30. Juli in Nährlösung über- tragen. Zum 16. August hatte er einen neuen kräftigen Trieb, der mit zahlreichen Perldrüsen besetzt war, gebildet. Allein an dem alten Blatte konnten 30 Perldrüsen gezählt werden.

Beide Zweige hatten ein starkes Wurzelsystem entwickelt.

Zweige von *Ampelopsis tricuspidata* und *Ampelopsis Veitchii* mit schwachem Wurzelsystem wuchsen gar nicht. Sie ver- loren sogar einen Teil ihrer Blätter. Es bildeten sich ebenfalls Perl- drüsen, wenn auch nur eine geringe Zahl.

Beim Entzug von Salzen konnte man dagegen bemerken, daß Pflanzen mit starker Perldrüsenbildung diese allmählich vollständig einstellen.

Der Zweig von *Ampelopsis radicansissima*, aus Versuch 2, wurde am 16. August in Regenwasser übertragen. Das Wachstum nahm noch einige Zeit seinen Fortgang. Am 19. September hatte die Pflanze 9 neue Internodien gebildet, dabei wurde aber die Perldrüsen- bildung sehr bald eingestellt. Die neugebildeten Blätter waren fast

ganz ohne Perldrüsen; an den alten trockneten sie allmählich ab. Am 24. September waren im ganzen nur noch acht vorhanden.

2. Versuche mit verdunkelten Stecklingen.

Diese Versuche wurden im Anschluß an die schon beschriebenen mit einzelnen unter Blechzylinder eingeführten Trieben ausgeführt. Das Ergebnis war dasselbe. Die Stecklinge wurden sowohl in feuchter als auch in trockener Luft gehalten. Sie bildeten vollständig etiolierte Triebe. In trockener Luft hielten sie sich über 2 Monate lang, es konnte jedoch keine einzige Perldrüse bemerkt werden. Nachdem die etiolierten Triebe wieder dem Licht ausgesetzt wurden, traten in trockener Luft einzelne Perldrüsen auf.

3. Einwirkung von Paraffinum liquidum und Sublimat.

Die Blattunterseite (hauptsächlich die Blattrippen), die Blattstiele und jungen Triebe von *Ampelopsis*, d. h. die Teile, an denen allein die Perldrüsen auftreten, wurden mit Paraffinum liquidum und 0,1% alkoholischer Sublimatlösung bestrichen. Bei Paraffinum liquidum wurde es mehrere Tage hintereinander wiederholt. Perldrüsen traten an den bestrichenen Stellen nicht auf, obgleich sie sich an anderen Blättern derselben Pflanze, von denen zur Kontrolle die Perldrüsen entfernt waren, in größerer Zahl neu bildeten. Auch an den nicht bestrichenen Teilen eines Blattes bildeten sie sich aus. Bei Paraffinum liquidum hielten sich die Blätter lange Zeit, bis sie endlich abfielen. Am Stengel schienen sich Lentizellenwucherungen zu bilden. Beim Bestreichen mit Sublimat wurde die Epidermis abgetötet und bräunte sich, es waren aber keine Neubildungen zu bemerken.

4. Einfluß von Leuchtgas.

Keimlinge von *Ampelopsis Veitchii* wurden unter eine Glocke mit Wasserabschluß, in die Leuchtgas gelassen wurde, gestellt und längere Zeit in dieser Gasatmosphäre eingeleitet. Ein Teil der Keimlinge wurde dabei bei schwachem Licht gehalten, der andere an einem Südfenster dem direkten Sonnenlichte ausgesetzt.

Perldrüsen traten nicht auf. Die Pflanzen zeigten aber dabei die charakteristischen hydronastischen Krümmungen. Außerdem waren die Stengel und Blattstiele dicht mit Lentizellenwucherungen besetzt. Gleich feucht gehaltene Keimlinge im Treibhaus zeigten diese Erscheinung nicht. Da nun Stahl gezeigt hat, daß in Leuchtgasatmosphäre die Spaltöffnungen bei vielen Pflanzen sofort geschlossen werden, so erblicke ich in diesem Verschuß die Ursache der Lentizellenwucherungen.

Dafür spricht auch die Beobachtung von Wisniewski, daß man bei *Ficus australis* und *Ficus elastica* durch Bestreichen der Zweigoberfläche mit Paraffinum liquidum Lentizellenwucherungen erhalten kann, d. h. durch Verstopfen der Spaltöffnungen, was dem Verschuß derselben gleichkommt. Ob dabei die sistierte Transpiration oder der Mangel an Sauerstoff die ausschlaggebende Rolle spielt, läßt sich nicht entscheiden. Wenn man in Betracht zieht, daß sich Lentizellenwucherungen auch in dampfgesättigter Atmosphäre bilden, so scheint die erstere Annahme die wahrscheinlichere zu sein.

VII. Ursachen der Perldrüsenbildung.

Nachdem nun die verschiedenen die Perldrüsenbildung betreffenden Beobachtungen und Versuche angeführt worden sind, will ich etwas näher auf die sie bedingenden Ursachen eingehen. — Wie bereits erwähnt, war bis vor kurzem die Ansicht vertreten, daß Perldrüsen wie auch Intumeszenzen hauptsächlich durch Wasserüberschuß hervorgerufen werden. Sie haben auch viel mit Intumeszenzen gemein. Die Innenzellen der Perldrüsen sind z. B. ebenfalls enorm vergrößert und mit einer wässerigen Flüssigkeit gefüllt. Der Chlorophyllapparat ist degeneriert. Die Perldrüsen sind, wie viele Intumeszenzen, immer an Spaltöffnungen gebunden. Doch muß betont werden, daß die Ursachen, welche die Perldrüsenbildung hervorrufen, verschieden von denen sein müssen, welche die hyperhydrischen Gewebe bedingen. So treten bei *Vitis vinifera* Perldrüsen und Intumeszenzen niemals gleichzeitig auf. Bildeten sich Intumeszenzen, so waren keine Perldrüsen vorhanden und umgekehrt. Auch Lentizellenwucherungen und abnorme Trennungsgewebe kamen selten mit Perldrüsen zusammen vor.

In seiner Arbeit „Zur Physiologie und Biologie der Exkrete“ hat Stahl die Ansicht ausgesprochen, daß die Perldrüsen krankhafte, durch verhinderte Exkretion hervorgerufene Gebilde seien. Die Ergebnisse meiner Beobachtungen bestätigen vollauf diese Ansicht.

Die in die Pflanze gelangenden Salze werden nicht alle verwendet. Es ist hervorzuheben, daß wir bis jetzt von keinem der unentbehrlichen Metallionen dessen Verwendung in der Pflanze kennen. Ein großer Teil wird vielleicht nur zum Transport der Anionen (NO_3^- , SO_4^{--} und PO_4^{---}) benötigt. Ein anderer dient vielleicht zur Entgiftung, wie es ja für Ca dem Mg gegenüber erwiesen ist. Nach Verwendung der Anionen oder der zu entgiftenden Metallionen bleiben die anderen Metallionen als Exkrete übrig und müssen unschädlich gemacht werden. Es geschieht, wie Stahl in seiner Arbeit gezeigt hat, entweder durch

Ablagerung in fester Form in der Pflanze oder durch Ausscheidung mittels Wasserspalten oder Wasserdrüsen.

Die Ampelopsis- und Vitisarten gehören nun durchweg zu den Wasserspalten führenden Pflanzen. Wie ich bei *Vitis* feststellen konnte, kann die Guttation sogar eine sehr energische sein, wobei große Mengen von Salzen ausgeschieden werden. Bei einem Exemplar von *Vitis vinifera* konnten vom 20. bis 27. Mai regelmäßig jeden Morgen an allen Blattspitzen große Wassertropfen beobachtet werden. Nach ihrem Verdunsten blieben Salzschrüppchen zurück, die sich leicht lösten und abfielen. Aber auch bei den Ampelopsisarten konnte die Guttation leicht nachgewiesen werden. Betrachtet man zunächst die Blätter von *Vitis* und Ampelopsis, so fallen einem gleich die verdickten chlorophyllarmen Spitzen der Blattzähne auf. In jeden Zahn führen drei Gefäßbündel, die sich hier pinselartig verzweigen. Wenn man die Epidermis unter dem Mikroskop untersucht, so sieht man, daß auf der oberen Seite keine Spaltöffnungen vorhanden sind. Nur auf den Spitzen der Blattzähne befinden sich zahlreiche, von den gewöhnlichen kaum zu unterscheidende Schließzellen. Ihr Inhalt kann oft abgestorben sein, so daß es sich hier zweifellos um typische Wasserspalten handelt.

Stark treibende Stecklinge von *Ampelopsis radicansissima* und *Ampelopsis tricuspidata* wurden, nachdem sie mehrere Tage kräftig assimiliert hatten, abends in ein warmes Zimmer unter eine mit Wasser abgeschlossene Glasglocke gebracht. Am andern Morgen saßen an allen Blattrandspitzen kleine Wassertropfen.

Wenn auch die Wasserausscheidung an im Freien wachsenden Pflanzen nicht oft zu sehen ist, so kann sie doch stattfinden, wenn die Blätter längere Zeit benetzt werden. Wenn die oberirdischen Pflanzenteile vor Benetzung geschützt sind, so unterbleibt die Guttation und mithin auch die Salzausscheidung.

Es fragt sich nun, wo die stärksten Anhäufungen von Salzen stattfinden. Da die Salze mit dem Wasser in die Pflanze gebracht werden und nach Verdunstung des letzteren zurückbleiben, so wird es hauptsächlich in den transpirierenden Teilen zur Anhäufung kommen. Hier wiederum wird die Konzentration des Zellsaftes in den Zellen nahe den Spaltöffnungen am größten sein, da erstens die Luft unter den Spaltöffnungen am wenigsten mit Wasserdampf gesättigt ist und die Zellen daher am meisten Wasserdampf abgeben werden, zweitens in den inneren Zellen durch das aus den Gefäßen nachströmende Wasser die Konzentration immer wieder erniedrigt wird.

Damit es aber nun zur Perldrüsenbildung kommt, müssen diese Zellen mit erhöhter Konzentration des Zellsaftes soviel Wasser zur Verfügung haben, daß sie durch Aufnahme großer Mengen ihr Volumen so enorm vergrößern können, wie es tatsächlich auch geschieht und sie dadurch die Ausstülpung hervorrufen. Von allen Zellen nahe den Spaltöffnungen werden diejenigen, welche außerdem nahe an Gefäßen liegen, in dieser Hinsicht am günstigsten gestellt sein. Die Perldrüsenbildung muß deshalb erstens an die Spaltöffnungen und zweitens an den Verlauf der Gefäße gebunden sein, was auch tatsächlich der Fall ist.

Bei allen Pflanzenteilen gehen die lebhaftesten Stoffwechselprozesse in den jungen wachsenden Pflanzenteilen vor sich. Dort müssen sich auch die größten Exkretmengen ansammeln. Besonders rasch wird es zu einer Anhäufung von Salzen kommen, wenn durch Schutz vor Benetzung die Ausscheidung verhindert wird. Tatsächlich sehen wir die Perldrüsen in erster Linie an jungen Pflanzenteilen auftreten. Ihre Bildung steht in deutlicher Beziehung zur Wachstumsgeschwindigkeit. Sie treten deshalb in größter Menge beim Austreiben der Pflanzen im Frühling oder auch später aus den Augen auf. Auch verhinderte Exkretion durch Schutz vor Benetzung ganzer Pflanzen oder auch von Teilen derselben genügt, um reichliche Perldrüsenbildung hervorzurufen. Die krankhaften Erscheinungen, die Stahl bei Pflanzen in trockener Luft beobachtete, traten ebenfalls immer zuerst an jungen Pflanzenteilen auf.

Unter sonst gleichen Bedingungen muß die Anhäufung von Salzen bei starker Transpiration am raschesten vor sich gehen. Deshalb begünstigt trockene Luft und hohe Temperatur die Perldrüsenbildung. Da es den Pflanzen in feuchter Luft meistens gelingt Salze auszuschcheiden, so unterbleibt die Perldrüsenbildung ganz oder tritt nur dann auf, wenn die gebildeten Exkretmengen die ausgeschiedenen übertreffen, wie z. B. bei stark aus den Augen treibenden Stengeln. Es ist überhaupt noch fraglich, ob abgeschnittene Stengel aktiv ausscheiden können. Die Perldrüsenbildung unterbleibt vollständig bei direktem Kontakt der Blätter mit flüssigem Wasser, da hierbei eine Salzanhäufung unmöglich ist.

Da die Exkretmengen in der ausgeschiedenen Flüssigkeit gewöhnlich sehr gering sind, so wird die Exkretion längere Zeit unterdrückt werden müssen, bis eine merkliche Konzentration des Zellsaftes zustande kommt. Wenn eine Anhäufung stattgefunden hat, so wird gleichfalls nicht beim ersten Regen die ganze überschüssige Exkretmenge hinausbefördert werden. Dadurch läßt es sich erklären, daß der Einfluß der Witterung auf die Perldrüsenbildung kein so ausgeprägter ist. Es kommt darauf an, wie die Witterung im allgemeinen während einer

längeren Zeitperiode ist. Einzelne trockene Tage während einer feuchten Periode und einzelne Regentage während einer trockenen werden keine Rolle spielen. Auch werden kurze starke Regen an heißen Tagen die Exkretion nicht so begünstigen können wie langandauernder Regen an feuchten kühlen Tagen. Es kommt nicht auf die Quantität der Niederschläge an, sondern auf die Zeit, während der die Blätter benetzt bleiben. So blieb z. B. ein tägliches Bespritzen der Pflanzen, die in einem trockenen Raum standen, ganz wirkungslos, denn nach wenigen Minuten waren die Blätter bereits wieder trocken. Eine größere Bedeutung kommt vielleicht dem Tauniederschlage zu, da die Pflanzen dabei längere Zeit benetzt bleiben.

Man ersieht hieraus, daß im Freien sehr viele Faktoren mitspielen können und bei ihrer Kombination sehr verschieden auf die Perldrüsenbildung einzuwirken vermögen. Die Anhäufung ist umso größer, je mehr Salze den Pflanzenteilen zur Verfügung stehen. Dadurch läßt sich die starke Perldrüsenbildung bei austreibenden Pflanzen erklären. „Die Aschenbestandteile, derer die jungen Triebe in ihrem Stoffwechsel und Wachstum benötigen, werden größtenteils aus dem Vorrate geschöpft, der in den Achsenorganen aufgespeichert liegt. Weder die Knospen selbst noch die direkte Aufnahme der Mineralstoffe aus dem Boden durch die Wurzeln des Baumes können den notwendigen Bedarf decken“ (Czapek). Es werden also bei raschem Austreiben besonders große Salzmenngen in die jungen Pflanzenteile hineinbefördert. Deshalb bilden sich an dicken abgeschnittenen Stengeln auch mehr Perldrüsen als an den dünnen. An diesjährigen Stengeln und einzelnen Blättern unterbleibt die Perldrüsenbildung meist ganz. Die Blätter, an denen Perldrüsen auftraten, stammten von dazu neigenden Exemplaren, d. h., die Pflanze befand sich unter Bedingungen, die die Anhäufung von Salzen in den Blättern begünstigten. Als dann die Blätter auf Wasser gelegt wurden, nahmen die Zellen mit erhöhter Konzentration Wasser auf und dieses löste die Perldrüsenbildung aus. Wir sahen gleichfalls, daß beim Überführen von Pflanzen, die an Salzen Mangel litten, in von der Croonesche Nährlösung, sofort Perldrüsen auftraten, die beim Zurückversetzen in Regenwasser sofort wieder wegblieben. Daß bei künstlicher Zufuhr von Salzen meist negative Resultate erzielt werden, ist wohl, wie schon erwähnt, auf die giftige Wirkung der Salze und der hohen Konzentration zurückzuführen, auch „kann Steigerung des Mineralstoffgehaltes der Blätter bei gesteigerter Zufuhr verschieden zusammengesetzter mineralischer Nahrung wohl vorkommen und wurde wiederholt festgestellt, doch bleibt diese Wirkung in anderen Fällen wieder aus“ (Czapek).

Auch die Verteilung der Aschenbestandteile in den Blättern widerspricht nicht dieser Hypothese. Bei Czapek finden wir folgende Angaben:

Blattrippen erwiesen sich oft aschenreicher als das Mesophyll (Dahlen). Groß fand für *Vitis vinifera* folgende Zahlen für den Reinaschengehalt in der Trockensubstanz der Blätter:

am 26. April	:	3,64 %
„ 10. Juli	2,03 %
„ 20. Oktober	2,84 %

Nun treten die Perldrüsen gerade an Blattrippen auf und in größter Zahl im Frühling, d. h. gerade an den Stellen und zu der Jahreszeit, wo der Aschengehalt am größten ist.

Zur Kontrolle wurden mehrere Rohaschenbestimmungen ausgeführt. Obgleich die Genauigkeit dieser Methode eine ziemlich ungenügende ist, so war die Übereinstimmung eine überraschende. Ich will sie in folgender Tabelle anführen:

(Siehe Tabelle S. 226.)

Wenn man den Aschengehalt in Spalte VIII vergleicht, so sieht man, daß die Pflanzen mit Perldrüsen einen größeren Aschengehalt aufweisen, als diejenigen ohne. Ausgenommen sind 5 und 6, 9 und 10. Im ersten Falle war der Unterschied in der Zahl der Perldrüsen kein großer. *Ampelopsis Veitchii* hatte im Frühling wohl zahlreiche gehabt, zum 19. Juni waren die meisten aber schon abgefallen. Bei 9 handelte es sich um einen halb-etiolierten Trieb. Die Perldrüsen saßen hauptsächlich an den unentfalteten Blättchen und der äußersten Triebspitze. Wenn hier der Aschengehalt vielleicht auch größer war, so konnte er durch die dicken und stark gestreckten Internodien zum Teil wieder ausgeglichen werden.

Vergleicht man 5 mit 7 und 6 mit 8 (die Blattstiele gehörten den zur Analyse genommenen Blättern an), so sieht man, daß auch bei *Ampelopsis* die Blattstiele und somit wohl auch die Rippen einen größeren Aschengehalt aufweisen, als das Mesophyll.

Wenn man nun die in Spalte VII angeführten Zahlen miteinander vergleicht, so sieht man, daß trotz des höheren Aschengehalts der Wassergehalt in Prozenten des Frischgewichts bei allen Pflanzen mit Perldrüsen größer ist. Wenn die primäre Ursache der Perldrüsenbildung die Anhäufung von Salzen ist, so ist noch als Realisationsfaktor größerer Wassergehalt nötig. Das kann man aus folgendem ersehen:

Bei welchen Pflanzen treten niemals Perldrüsen auf, ebenfalls nie an schon rötlich gefärbten Blättern im Herbst.

I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII	IX
Nr.	Name der Pflanze und Standort	Zur Analyse genommen	Tag der Entnahme	Frischgewicht	Trockengewicht	Wasser in % des Frischgewichts	Rohasche in % des Trockengewichts	Zustand der Pflanze
1.	Ampelopsis radicansissima aus dem Heizraume	43 Blätter	19. Juni	21,90	2,68	87,76	14,07	Mit Perldrüsen überhäut
2.	Ampelopsis radicansissima im Freien	19 Blätter	19. Juni	49,30	6,47	86,88	13,34	Nur vereinzelte Perldrüsen
3.	Ampelopsis japonica im Freien	40 Blätter	19. Juni	46,03	6,32	86,27	16,29	Mit zahlreichen Perldrüsen
4.	Dasselbe	20 Blätter	1. Juli	77,06	13,36	82,66	15,86	Keine Perldrüsen vorhanden
5.	Ampelopsis Veitchii im Freien	26 Blätter	19. Juni	63,70	9,34	85,34	11,69	Die meisten Perldrüsen abgefallen, einzelne noch vorhanden
6.	Dasselbe	24 Blätter	1. Juli	75,61	15,22	79,87	11,85	Ganz vereinzelte Perldrüsen
7.	Dasselbe	26 Blattstiele v. Analyse 5	19. Juni	21,92	1,37	93,75	15,82	Die meisten Perldrüsen abgefallen, einzelne noch vorhanden
8.	Dasselbe	24 Blattstiele v. Analyse 6	1. Juli	23,50	2,18	90,72	12,41	Ganz vereinzelte Perldrüsen
9.	Ampelopsis radicansissima-Trieb unter einer Dachrinne	Triebspitze	3. Juli	10,24	1,26	87,70	8,29	Teilweise etiolierter Trieb mit zahlreichen Perldrüsen
10.	Ampelopsis radicansissima im Freien	3 Triebe	3. Juli	10,35	1,55	85,02	8,32	Normaler Trieb fast ohne Perldrüsen

Die Proben wurden nach Möglichkeit bei gleichem Wetter und zur gleichen Tageszeit entnommen, um die durch die Assimilation bedingten Schwankungen des Aschengehalts zu vermeiden.

Wenn Perldrüsen in dampfgesättigter Luft auftreten, so nehmen die Zellen bedeutend mehr Wasser auf, wodurch die Perldrüsen ein größeres Volumen erreichen und sich enorm strecken können.

Übermäßige Hitze kann, indem wahrscheinlich Wassermangel eintritt, die Perldrüsenbildung hemmen, was sowohl bei den Pflanzen im Heizraum als auch bei der prallen Sonne ausgesetzten Stecklingen beobachtet wurde. Nach einem kühlen Tage oder bei Übertragung in feuchte Luft treten plötzlich zahlreiche Perldrüsen auf, wenn der Wasserdruck wieder steigt.

Die zahlreichsten Perldrüsen treten beim Austreiben auf, wenn, wie bekannt, der Wurzeldruck gerade beim Weinstock eine beträchtliche Höhe erreichen kann. Auch sonst traten Perldrüsen in großer Zahl an austreibenden abgeschnittenen Stengeln auf, die gleichfalls viel Wasser zur Verfügung hatten.

Darauf führe ich es auch zurück, daß bei Keimlingen die Perldrüsen hauptsächlich in feuchter Luft auftreten. Das Wassersystem war bei ihnen noch schwach entwickelt, so daß sie Wasser und Bodensalze nur in geringen Mengen erwerben konnten. Die Salzanhäufungen konnten nur auf Kosten der in den Samen gespeicherten Salze auftreten. Nun sind Samen bekanntlich arm an Nährsalzen — die Perldrüsenbildung mußte deshalb spärlich sein. In Bezug auf die Salz mengen waren also alle Keimlinge unter gleichen Bedingungen. Was aber die Wasserversorgung und das Wachstum anbelangt, so waren diejenigen in feuchter Luft in günstigeren Bedingungen. Wie erwähnt traten in trockener Luft auch einzelne Perldrüsen auf, vorwiegend bei Keimlingen in Nährlösungen oder bei denen der Boden stark feucht gehalten wurde.

In Abschnitt III wurde bereits bemerkt, daß bei der Perldrüsenbildung eine Spaltung der Stärke bis zum Erythrodextrin und noch weiter eintritt. In seiner unlängst veröffentlichten Arbeit hat Biedermann eine diastatische Wirkung von anorganischen Salzen nachgewiesen. Es wäre demnach möglich, daß diese Spaltung durch die Anhäufung von Salzen hervorgerufen wird, wobei bei dem nachträglichen Zutritt von Wasser eine starke Quellung der Spaltprodukte eintritt.

VIII. Schlußbetrachtungen.

Aus dem vorhergehenden Kapitel geht hervor, daß man die Perldrüsen als pathologische Gebilde aufzufassen hat. Eine ernstliche Schädigung fügen sie den Pflanzen nicht zu. Ihr Auftreten scheint aber ein so allgemeines zu sein, daß man sie bei uns fast als normale Gebilde ansehen kann. Dieser Umstand kann wohl nur darauf zurück-

zuführen sein, daß sich die angepflanzten Vitis- und Ampelopsisarten unter unnormalen Bedingungen befinden, wodurch diese krankhaften Gebilde hervorgerufen werden. Tatsächlich sind die Ampelideen Pflanzen, die in ihrer Heimat in feuchten Wäldern vorkommen, also an Standorten wo sie vor zu starker Sonneneinwirkung geschützt sind, die Transpiration herabgesetzt ist und wo die Blätter in der feuchten Atmosphäre häufig ausscheiden können. Unter ganz andern Bedingungen befinden sich die Kulturpflanzen. Sie ranken sich meist an Mauern und Hauswänden empor, wodurch sie erstens teilweise vor Benetzung durch Regen und Tau geschützt sind, zweitens den sehr hohen Temperaturen an den von der Sonne erhitzten Wänden ausgesetzt werden, beides Umstände, welche die Perldrüsenbildung begünstigen müssen. Bei Exemplaren, die in Gärten unter Bäumen wachsen, findet man Perldrüsen viel seltener. Eine andere Frage ist es, ob sich außer Perldrüsenbildung nicht noch andere Krankheitserscheinungen bei Kulturen in trockener Luft bemerkbar machen. Bekanntlich hat Stahl gezeigt, daß Pflanzen mit Wasserspalten meistens trockene Luft längere Zeit hindurch nicht vertragen. Sie können sogar völlig zugrunde gehen.

Zur Beantwortung dieser Frage kann uns wiederum die Pflanze aus dem Heizraum dienen, da sie schon mehrere Jahre mit Wasser nicht in Berührung gekommen ist. Vergleicht man ihre Sproßteile mit denjenigen von derselben Pflanze, die draußen wachsen, so bemerkt man, daß sie sozusagen auf einem Jugendstadium stehen bleiben. Die Sprosse zeigen starke Anthozyanbildung, die Stengel wie die Blätter sind bedeutend dichter behaart, was man bei der normalen Pflanze nur an jungen austreibenden Trieben bemerkt; die Blätter bleiben kleiner und dünner, ihre Färbung geht mehr ins Blaugrüne über, der Blattrand ist viel dichter aber nicht so tief gezähnt, die mechanischen Gewebe entwickeln sich nicht so stark. Das Auffälligste ist aber, daß die Pflanze draußen ein dichtes Blattmosaik bildet, bei der im Heizraum dagegen lauter lange Triebe in großer Zahl entwickelt werden. Dies kommt, so weit ich beobachten konnte, dadurch zustande, daß die jungen Triebe eine Zeitlang rasch weiter wachsen, dabei mit zahlreichen Perldrüsen übersät sind. Darauf aber vertrocknet die Spitze oder aber sie trennt sich bei leichter Berührung an einem Knoten ab, obgleich der Trieb vollkommen turgeszent bleibt. Das Wachstum wird eingestellt, die Zahl der Perldrüsen wird zum Teil geringer. Einige Zeit darauf schießen aus den Blattachsen eine Reihe von Seitensprossen hervor, bei denen sich dasselbe wiederholt usw. Ähnliche Erscheinungen konnten auch bei den in trockener Luft stehenden Stecklingen bemerkt werden.

Sie kamen nicht ordentlich fort, ohne daß dafür eine andere Ursache als die trockene Luft und damit verhinderte Exkretion angeführt werden konnte. Die Abtrennung von jungen Triebteilen, die sehr an die Chorismen (Fitting) erinnert, ist vielleicht auch auf die hohe Salzkonzentration des Zellsaftes zurückzuführen. Es scheint also, wie auch bei Stahls Versuchen, tatsächlich eine Schädigung der jungen Triebe stattzufinden. Dagegen konnte man bei den Pflanzen im Freien, die beim Austreiben zahlreiche Perldrüsen aufwiesen, weiter keine nachteiligen Folgen beobachten. Sie waren allerdings nicht so extremen Bedingungen ausgesetzt, wie die Versuchspflanzen.

Den Perldrüsen sind verschiedene biologische Bedeutungen zugeschrieben worden. Penzig nimmt an, daß sie von Milben gefressen werden, Müller-Thurgau weist darauf hin, daß die Perldrüsen besonders häufig an den Ansatzstellen der Blätter gehäuft sitzen und glaubt daher annehmen zu können, daß sie mechanische wie chemische Schutzorgane gegen kleine Tiere sind, wobei sie „in unseren trockenen Weinbergen nicht mehr so funktionieren wie in den feuchten Wäldern der Stammelter“.

Für diese Deutungen sind bis jetzt keine experimentellen Beweise erbracht worden.

Ich setzte kleine Nachtschnecken auf mit Perldrüsen besetzte Blätter; sie ließen sie meist unberührt, wichen ihnen sogar aus. Nur einmal fing eine an, die Perldrüsen zu fressen. Nachdem sie aber 10—15 gefressen hatte, hörte sie plötzlich auf und war nicht mehr dazu zu bewegen, noch eine aufzunehmen. Während an den extrafloralen Nektarien von *Clerodendron fragrans* im Treibhause zahlreiche Ameisen zu sehen waren, konnten diese an den nebenbei stehenden *Ampelopsis*-Stengeln, die mit Perldrüsen übersät waren, niemals beobachtet werden.

Wenn es also für die *Ampelopsis*- und *Vitis*arten sehr unwahrscheinlich ist, daß sie von irgendwelchen Tieren gefressen werden, so trifft es, wie Raciborski gezeigt hat, für die sehr nahe verwandten *Leea*-Arten zweifellos zu. Die Perldrüsen dieser Arten sehen denen von *Vitis* und *Ampelopsis* sehr ähnlich. Die mikrochemischen Reaktionen stimmen gleichfalls überein. Wie wir sahen, enthalten die Perldrüsen größere Mengen von Fetttropfen und bei im Freien wachsenden Pflanzen auch amyloseartige Einschlüsse. Es ist deshalb möglich, daß Perldrüsen, die anfangs eine andere Bedeutung hatten, bei einigen Pflanzen noch die Rolle von Ameisenbrötchen (Food bodies) spielen können. Es fragt sich aber, ob wir darin eine Anpassung der Pflanze sehen dürfen. Es wird vielmehr für sie wahrscheinlich gleichgültig sein, ob

die Perldrüsen vertrocknen und abfallen oder von Ameisen, die durch die Inhaltsstoffe herangelockt sind, gefressen werden. So konnte z. B. Raciborski für die Perldrüsen von *Gnetum*-Arten feststellen, daß sie normalerweise von Ameisen nicht angerührt wurden. Brachte man aber die Zweige mit Perldrüsen auf eine andere von Ameisen besetzte Pflanze, so wurden sie verzehrt.

IX. Zusammenfassung.

Die Perldrüsen der Ampelideen sind Emergenzen, die aus einer flachen Epidermisschicht mit einer Spaltöffnung an der Spitze und großen, dünnwandigen, plasmaarmen Innenzellen bestehen.

Die Perldrüsenbildung wird durch Anhäufung von Salzen in den an die Atemhöhle grenzenden Zellen und nachherige starke Wasseraufnahme hervorgerufen. Die Zellen vergrößern dabei enorm ihr Volumen, stülpen sich hervor und heben die über ihnen liegende Epidermis mit der Spaltöffnung empor. Dabei tritt tropfige Entmischung des Protoplasmas und vor allen Dingen der Chloroplasten ein. Der grüne Farbstoff wird zerstört, und die Lipoide scheiden sich als Fetttropfen ab. Die in den Chloroplasten enthaltene Stärke wird diastatisch bis zum Erythrodextrin und noch weiter gespalten, wobei eine starke Quellung eintritt.

Die Anhäufung von Salzen wird im Freien durch heißes und trockenes Wetter, sowie große Wachstumsintensität beim Austreiben und verhinderte Exkretion durch Schutz vor Benetzung gefördert. Die Perldrüsen treten deshalb in besonders großer Zahl beim Austreiben im Frühjahr und an rasch wachsenden gegen Regen geschützten Pflanzenteilen auf.

Es liegt in der Hand des Experimentators, die Perldrüsenbildung durch dieselben Faktoren künstlich hervorzurufen.

Wasser spielt nur als Realisationsfaktor eine Rolle, bei Wassermangel, z. B. an welken Pflanzen, kann es nicht zur Perldrüsenbildung kommen.

Dauernde Berührung mit Wasser sowie Salzzug und wahrscheinlich auch Verdunkelung verhindern die Perldrüsenbildung vollkommen, da es nicht zu einer Salzanhäufung kommen kann.

Die Perldrüsen sind pathologische Gebilde, deren Bildungsursachen von denen der übrigen hyperhydrischen Gewebe (Intumescenzen, Lentizellenwucherungen, abnorme Trennungsgewebe) wesentlich verschieden sind.

Das überaus häufige Vorkommen der Perldrüsen an unseren Ampelopsis- und Vitis-Arten läßt sich durch die abnormen Bedingungen, denen sie bei der Kultur unterworfen sind, leicht erklären.

Eine biologische Bedeutung kommt den in dieser Arbeit berücksichtigten Perldrüsen nicht zu.

Literaturnachweis.

1. Biedermann, Mikrochemische Beobachtungen an den Blattzellen von Elodea. Flora 1918, pag. 560.
2. Ders., Der Lipoidgehalt des Plasmas bei Monotropa hypopitys und Orobanche. Flora, Bd. CXIII, Heft 1, pag. 14.
3. Ders., Zur Autolyse der Stärke. Fermentforschung, Bd. II, Heft 4, 1919.
4. Ders., Fermentstudien V. Mitteilung: Fermentbildung durch Ionenwirkung. Fermentforsch. u. Bd. IV. Heft 1.
5. Burgerstein, Die Transpiration der Pflanze.
6. Bütschli, Untersuchungen über Amylose und amyloseartige Körper. Verhandl. d. Nat.-mediz. Ver. z. Heidelberg 1903.
7. Czapek, Biochemie der Pflanze. Bd. II, pag. 759—788.
8. Ders., Zum Nachweis von Lipoiden in Pflanzenzellen. Ber. d. deutsch. Bot. Ges. 1919, Heft 5.
9. Dale, Investigations on the abnormal outgrowths or intumescences on Hibiscus vitifolius L. pag. 163. Phil. trans of the R. Soc. of London Series B., Vol. CXCIV.
10. De Bary, Vergleichende Anatomie der Vegetationsorgane. pag. 69.
11. Hofmeister, Allgemeine Morphologie der Gewächse. 1868, pag. 545.
12. Holmgren, Einige Beobachtungen über das Vorkommen von Perlhaaren bei tropischen Pflanzen. Ref. im Bot. Zentralbl. 1911, II, pag. 482.
13. Küster, Pathologische Pflanzenanatomie. pag. 50.
14. Meyer, Arthur, Ber. d. deutsch. Bot. Ges. 1918, 1, pag. 5.
15. Molz, Untersuchungen über die Chlorose der Reben. Zentralbl. f. Bakt., Parasitenkunde u. Infektionskrankh. 1908, pag. 463.
16. Müller-Thurgau, Bericht im Bot. Zentralbl. 1891, II, pag. 362.
17. Penzig, Über die Perldrüsen des Weinstockes und anderer Pflanzen. Estratto d. Atti d. Congr. Bot. Internat. 1892.
18. Raciborski, Über myrmecophile Pflanzen. Flora 1900, pag. 44.
19. Ders., Biologische Mitteilungen aus Java. Flora 1898, pag. 357.
20. Solereder, Systematische Anatomie der Dikotyledonen.
21. Stahl, Zur Physiologie und Biologie der Exkrete. Flora 1919, pag. 41.
22. Tomaschek, Bericht im Bot. Zentralbl. 1883, I, pag. 408.
23. Wisniewski, Über Induktion von Lenticellenwucherungen bei Ficus. Extrait du Bull. de L'ac. d. sciences de Cracovie. Mai 1910.

Zur Kenntniss von *Sechium edule* Sw.

Von **Karl Reiche**, Mexiko.

Mit 9 Abbildungen im Text.

Obwohl die Cucurbitacee *Sechium edule* hier in Mexico außerordentlich häufig gezogen wird, sind doch wesentliche Züge in der Frucht- und Samenbildung dieser eigentümlichen Pflanze noch unbekannt. Ja es finden sich darüber in der Literatur nicht nur unzureichende, sondern sogar irrige Angaben, soweit ich dies hier auf Grund der allerdings beschränkten Quellen beurteilen kann; seit Ausbruch des Krieges hat natürlich jede Verbindung mit drüben aufgehört. Aus diesem Grunde schien es mir wünschenswert, das mir reichlich in allen Entwicklungsstufen zur Verfügung stehende Material zur Ausfüllung jener Lücken in unseren Kenntnissen zu benutzen.

Die größeren morphologischen Verhältnisse von Frucht und Samen, wie sie die Lehrbücher angeben, sind die folgenden: Aus dem Scheitelende der birnenförmigen, etwas zusammengedrückten Frucht, welches von einer tiefen, ihrer Breitseite parallel gehenden Furche durchzogen wird, treten einige Zeit nach der Ernte Stengel und Wurzeln der neuen Pflanze hervor, wobei die Querfurche durch das Heraustreten jener massigen Teile wie durch einen Keil weiter aufgesprengt wird; man sieht alsdann aus dem Grunde des Spaltes die Basen der beiden mächtigen Keimblätter hervorragen. Dieser Keimling steckt in keiner Samenschale. Es erhebt sich nun die Frage, wie weit und in welcher Art jenes eigentümliche biologische Verhalten, jenes Austreiben des Keimes in der Frucht (Viviparie), auf die Morphologie und Entwicklungsgeschichte dieser letzteren und zumal des Samens zurückwirken, und welche Abweichungen vom Cucurbitaceentypus sie etwa bedingen. Auch wäre auf die Vortheile hinzuweisen, die möglicherweise der Gattung *Sechium* durch ihre eigenartige Keimung vor anderen Familiengenossen erwachsen. Dagegen lag die Feststellung der Entwicklung der Samenanlage und

ihres Inhaltes außerhalb des Planes dieser Arbeit; Embryosack und Eiapparat werden als vorhanden vorausgesetzt¹⁾.

I. Von der Aussaat der austreibenden Frucht bis zum Blühen der neuen Pflanze.

Es ist Brauch auf der Hochebene Mexikos (2250 m), die austreibenden Früchte schon Anfang Februar ins freie Land zu pflanzen, also zu einer Zeit, in welcher noch auf schwache Nachfröste zu rechnen und der Eintritt der Sommerregen (er erfolgt gewöhnlich Anfang Mai) noch weit entfernt ist. Die den folgenden Untersuchungen dienenden Exemplare wurden im März 1917²⁾ ausgepflanzt, einige ins freie Land, andere in Blumentöpfe, und aus einem der letzteren Individuen wurde ein bis zum Keim hineinreichendes Stück des Perikarps herausgeschnitten und dann wieder durch eine Binde in seiner ursprünglichen Lage festgehalten; es geschah dies zu dem Zweck, um später durch Herausnehmen dieses Stückes wie durch ein Fenster in das Innere schauen und das Verhalten des Keimes beobachten zu können. Die eingesetzten Früchte besaßen bereits einen Keimstengel von 10—20 cm Höhe, mit kleinen Blättern und langen Ranken versehen. Sie waren ausgeprägt negativ geotropisch. Obwohl die Exemplare seit Oktober in einem halbdunklen Raume aufbewahrt worden waren, zeigten alle Organe noch eine dunkelgrüne Färbung; denn der Stengel, an seiner Basis untersucht, enthielt Chlorophyll bis in das zentrale Mark hinein, ja ein Streifen grünen Gewebes zog sich sogar zwischen dem Xylem und dem inneren Phloëm der Gefäßbündel hindurch. Außerdem war, zumal um die Bündel herum, reichlich Stärke vorhanden. Auch Gerbstoff ist in Rinde und Mark zu finden, und im Phloëm und Vasalparenchym älterer Stengel sind zahlreiche Gerbstoffschläuche zu sehen. Der Körper der Frucht ist so reich an großkörniger Stärke, daß er darauf technisch verarbeitet werden kann³⁾. Ebenso ist der Keim, zumal die gewaltigen, elfenbeinweißen Kotyledonen, dicht mit Stärke gefüllt — also im Gegensatz zum Verhalten anderer Cucurbitaceensamen, die ja der Regel nach öereich und stärkefrei sind. Schließlich ist noch der großen Menge eines schleimigen, glykosehaltigen Saftes zu gedenken, welcher alle Teile der Pflanze erfüllt; er quillt in

1) Die Entwicklung der Samenanlage zahlreicher Cucurbitaceen (aber nicht von *Sechium*) ist von Kirkwood in Bull. New York Bot. Gard. III (1904) und Kratzer, Flora 110 (1918, p. 278—304) dargestellt worden.

2) Die Angaben über die Zeit der Entwicklungsphasen beziehen sich zunächst nur auf das auffällig trockene Jahr 1917.

3) J. Möller, Mikroskopie der Nahrungs- und Genußmittel, 1886, pag. 201.

großen Tropfen beim Durchschneiden hervor und verhärtet beim Trocknen zu einem glasigen Pflaster über der Wunde. Die schleimführenden Zellen des Stengels liegen um die Außenphloëme herum; in der Wurzel sind das Rindenparenchym und einige Gefäße mit Schleim versehen; in der Frucht ist es das Epikarp. Man kann sich darüber durch Ausfällen des Schleimes mit Alkohol leicht unterrichten. — Dieser Reichtum an plastischem Material und an Wasser, sowie der fortgeschrittene Zustand der chlorophyllreichen Keimpflanze erklären es nun, daß *Sechium* seine Vegetation bereits zu einer Zeit beginnen kann, in welcher die Wasserverhältnisse des Bodens überhaupt noch kein Wachstum, am wenigsten aber das einer mächtig sich entwickelnden Cucurbitacee ermöglichen. Die Kürbissamen werden hier im April ausgesät; zu dieser Zeit hat *Sechium* schon lange, reichbeblätterte Stengel, ja sogar schon die ersten Blüten getrieben. Wenn man mit einem gewissen Rechte sagen kann, daß jeder Keim eines endospermhaltigen Samens auf diesem parasitär lebt, bis er zu eigener Assimilationstätigkeit erstarkt ist, so kann man diesen Gesichtspunkt im Falle von *Sechium* mit noch größerem Rechte geltend machen; denn es handelt sich hier nicht um eine Ausbeutung eines Teiles des Samens, sondern sogar des Nucellus und des gesamten Perikarps. Ja es fehlt hier nicht einmal die morphologisch reduzierende Wirkung, welche der Parasitismus auf die ihm ergebenden Lebewesen ausübt, insofern wie wir sehen werden, die ursprünglich angelegte Samenschale schließlich unterdrückt wird.

Die ausgepflanzten und die eingetopften Exemplare entwickelten sich bei mäßigem Begießen recht gut, zumal die ersteren. Nach einem Vierteljahr hatten sie reichlich Adventivwurzeln aus der Stengelbasis getrieben; die einen gingen durch das unterdessen zermürbte Perikarp hindurch, die anderen wuchsen an der Außenseite der Frucht entlang, beide normalerweise gegen die Spitze zu mit den Erdpartikelchen verklebend. Die naheliegende Vermutung, es möchten die durch das verrottende Fruchtfleisch hindurchziehenden Wurzeln als Saprophyten mit ihm in Verbindung treten, erwies sich als unbegründet. — Der Ausbeutung des Perikarps dienen die großen, dicken, ihm dicht anliegenden Kotyledonen; und wenn mit fortschreitender Entleerung und Zersetzung des Fruchtfleisches jene ihre Tätigkeit als Saugorgane einstellen, sind sie selber noch so reichlich mit Stärke erfüllt, daß sie von der jungen Pflanze ausgesaugt werden. Übrigens konnte ich an einem gut bewurzelten Exemplar die noch prallen Kotyledonen wegschneiden, ohne daß die Ernährung der Pflanze gelitten hätte. Auffällig ist die lange Zeit, durch welche sich das Perikarp im Boden frisch erhält; erst im Juli und August,

wenn die Regenzeit in vollem Gange ist, geht seine Zersetzung rascher vor sich, wobei sein sich bräunender und vermullmender Inhalt wohl noch als Dünger für die junge Pflanze dient. Schließlich, nach Entleerung und Verwesung der Kotyledonen, ist nur noch das kartonpapierdicke, stark bestachelte Epikarp übrig; in einem Falle war es noch im Januar des auf die Auspflanzung folgenden Jahres erhalten. Man ist dann leicht geneigt, in der Bestachelung eine Abwehr gegen unberechtigte Interessenten (z. B. Feldmäuse) des nahrhaften Fruchtfleisches zu sehen und mag damit wohl manchmal das Richtige treffen; aber man muß bedenken, daß solche Bestachelungen auch bei anderen Cucurbitaceen, bei *Sicyos*, *Microsechium* und zumal bei *Echinocystis* vorkommen, deren kleine, trockene Früchte nicht das Risiko der großen, fleischigen *Sechium*-früchte laufen.

Die Stengel unserer Pflanze wachsen nun im feuchten und sonnigen Sommerwetter Mexikos rasch heran und treiben unzählige beblätterte Zweige, Um ihnen Gelegenheit zu möglichster Ausbreitung zu geben, ist es Landessitte, sie auf laubenartigen Gerüsten oder leiterartigen Gestellen aus Draht oder Bindfaden hoch zu ziehen. Man nennt diese Vorrichtungen bezeichnenderweise „Camas“ — Betten (Fig. 1). Dann ist die Entwicklung von Blättern und Blüten eine sehr reichliche. Die Blüten sind nun in axillären Trauben angeordnet und zwar so, daß an der Basis jeder Traube 1--2 (selten mehrere) weibliche, weiter hinauf nur männliche Blüten stehen; auch kommen rein männliche Trauben vor. Die Blüten selbst, deren Aufbau keine Besonderheiten bietet, sind unscheinbar, weißlich-grün, werden



Fig. 1. Kultur von *Sechium edule* Sw. in Tacubaya, Mexico F. F.

aber trotzdem reichlich von Bienen besucht, und die weiblichen bestäubt und befruchtet. Dann beginnt die Entwicklung der Früchte, und somit auch das eigentliche Thema der vorliegenden Untersuchung. Manchmal finden sich als Mißbildungen Blüten mit einer doppelten Anzahl von Organen; solche Doppelmißbildungen bringen, wenn sie weiblich waren, auch Früchte mit zwei Keimen hervor, deren Kotyledonen sich dann, aus Platzmangel, ineinander schachteln.

II. Die Entwicklung von Frucht und Keim.

Der Fruchtknoten hat bereits die Form der späteren Frucht: zusammengedrückt-birnenförmig mit einer scheitelständigen Querfurche. Die Außenfläche ist dicht mit Borsten und dazwischen stehenden Drüsenhaaren bedeckt. In der durch die Querfurche und den Blütenstiel bestimmten Ebene hängt die einzige Samenanlage etwas seitlich vom Scheitel der Fruchtknotenhöhle herab und füllt sie ganz aus. Ihre Mikropyle ist nach oben gewendet. Zur Blütezeit ist der Fruchtknoten etwa 8–10 mm lang, die Samenanlage alsdann 2 mm, und in ihrem Innern ist die Lage des künftigen Embryosaekes manchmal nur erst durch eine Gruppe kleiner Zellen mit stark brechendem Inhalt angedeutet; in anderen Fällen ist er zwar ausgebildet, aber noch sehr kurz. Bereits zu dieser Zeit ist der Fruchtknoten sehr reich an Stärke; sie ist zumal in der Außenwand der Samenanlage angehäuft; bleibt diese unbefruchtet, so wird die Stärke zurückgezogen¹⁾. Das Leitungssystem ist ebenfalls schon stark entwickelt; besonders fallen die zahlreichen Anastomosen der Bündel auf; sie bilden an der Innenseite des Endokarpes, wo die Seitenflächen der Samenanlage ihm anliegen, ein dichtes, mit der Vergrößerung der Frucht zunehmendes Geflecht. Auch die sich beträchtlich verdickende Wand der Samenanlage ist reichlich von Bündeln durchzogen. Mit zunehmender Entwicklung der Frucht verwachsen nun die beiden Seitenflächen des sich bildenden Samens mit der Innenwand der Fruchtknotenhöhle. Der Zeitpunkt, an welchem dies erfolgt, unterliegt individuellen Schwankungen; man kann aber annehmen, daß bei 10 cm Fruchtlänge diese Verwachsung im Werke oder schon vollzogen ist. Sie ist im letzteren

1) Bei allen Untersuchungen über Stärkewanderung empfiehlt sich das folgende Verfahren: Man behandelt den Schnitt mit Kalilauge, welche Jod bis zur Sättigung gelöst enthält. Nachdem das Reagenz eine Zeit lang eingewirkt hat, spült man es mit Wasser weg und setzt einen Tropfen Essigsäure zu. Durch die nunmehr erfolgende Bildung von essigsaurem Kali wird das Jod frei und färbt in statu nascendi auf das Deutlichste auch die kleinste Stärkemenge. Bei Untersuchungen über die assimilatorische Tagesarbeit der Blätter dürfte diese Methode sichere Ergebnisse verbürgen.

Fälle histologisch leicht durch die Grenzlinie festzustellen, welche die Epidermis der Samenanlage mit dem Perikarp bildet. Zwar ist hier die Außenschicht der Samenanlage, welche sich normalerweise zur Testa umgestalten müßte, durchaus noch nicht so differenziert, wie es bei den Cucurbitaceen der Fall zu sein pflegt; aber sie besteht immerhin aus getüpfelten Parenchymzellen, welche den von Harz l. c. abgebildeten entsprechen dürften¹⁾ (Fig. 2). Auch histochemisch läßt sich die ehemalige freie Epidermis der Samenanlage nachweisen; bei Behandlung eines Schnittes durch die Verwachsungszone mit Jod und Schwefelsäure färbt sich die jener Epidermis entsprechende Schicht nicht blau, sondern gelb. Dies wurde an einer reifen, 10 cm langen Frucht festgestellt. — Diese Verwachsung findet aber, wie gesagt, nur an den Breitseiten der Samenanlage, welche den Rückenflächen der Kotyledonen parallel gehen, statt; sowohl an den schmalen Seiten wie an der Spitze werden die Wände der Samenanlage von den mächtig sich vergrößernden Kotyledonen gespalten. So kommt es, daß man beim Betrachten des Inneren einer reifen Frucht die Innenwand des Perikarps über den Rückenflächen der Keimblätter grünlich gefärbt und stark glänzend findet; es sind dies die Innenflächen der betreffenden Abschnitte der Testa. Nun geht aber durch die

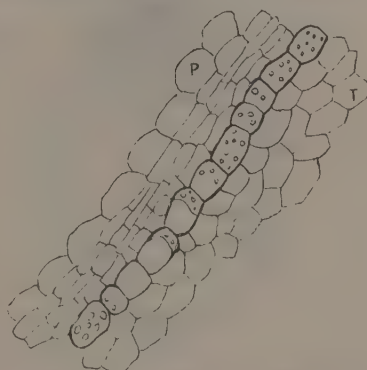


Fig. 2. Schnitt durch die Verwachsungszone der Testa (T) mit dem Perikarp (P).

Literatur die Angabe *Sechium* habe eine „testa lignosa“, so z. B. auch in der Cucurbitaceenmonographie von Cogniaux²⁾. Sie ist mit meinen Befunden völlig unvereinbar, wenigstens, wenn man als Kennzeichen eines verholzten Gewebes seine beträchtliche Wandverdickung und seine Gelbfärbung mit Anilinsulfat betrachtet. Bezieht sich Cogniaux etwa auf Fragmente halbreifer, den Herbarexemplaren beigegebener Früchte, bei denen die Wand der Samenanlage durch das Austrocknen stark verhärtet, wie Holz, geworden war? Oder verhalten sich, was doch kaum glaublich, verschiedene *Sechium*sorten in diesem Punkte verschieden?

1) Harz, Samenkunde, pag. 813, Fig. 45, IVc.

2) Monograph. Phan. III (1881) pag. 901. — Die Flora bras. ist in Mexico unzugänglich.

Vermutlich hat Cogniaux überhaupt kein lebendes Fruchtmaterial zur Verfügung gehabt.

Während des Heranwachsens der Samenanlage und ihrer Vereinigung mit der Innenwand der Fruchtknotenhöhle gehen nun in ihrem eigenen Innern wichtige, den Nucellus, Embryosack und Embryo betreffende Veränderungen vor sich. Der Nucellus formt sich zu einem grünlichen, höchst dünnwandigem Gewebe von fast gallertartiger Beschaffenheit um; es verdankt seine Durchsichtigkeit seinem völligen Mangel an Stärke. Dem oberen Ende des Nucellus ist der Embryosack eingebettet; er ist zunächst sehr klein und von kugeligem Gestalt; der Bi-

apparat tritt, wie üblich,

durch stärkere Lichtbrechung hervor. Bald aber ändert sich das Bild, insofern der Embryosack sich mit einem äußerst dünnzelligem Endosperm füllt und von seinem unteren Ende einen langen, darmartig gewundenen Zellfaden ausgehen läßt, der im Nucellus sich einen Weg bahnt, indem er ihn vor sich her auflöst. Die Größenverhältnisse der betreffenden Organe waren in einem untersuchten Falle folgende: Länge der Frucht: 9 cm; der Samenanlage:

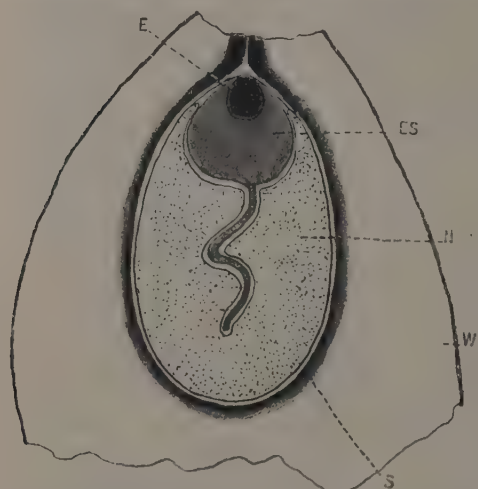


Fig. 3. Längsschnitt durch eine befruchtete Samenanlage. E Embryo; ES Embryosack; N Nucellus; W Wand der Samenanlage.

3 cm; des breiten Teiles des Embryosackes: 0,5 cm; des fädigen Anhanges: 2,4 cm. Letzterer mag als Saugfaden bezeichnet werden. Derartige Saugorgane am Embryosack, welche zur Ausbeutung des umgebenden Nucellargewebes oder der Wand der Samenanlage dienen, sind auch von anderen Pflanzen bekannt. Goebel¹⁾ bildet z. B. den Längsschnitt eines jungen Samens von *Byblis* ab, in welchem Scheitel und Basis des Embryosackes Saugorgane besitzen, die hier allerdings mehr in die Breite sich erstrecken, als im Falle von *Sechium*. Hier erinnert die Form des rundlichen Embryosackes mit seinem schwanzförmigen Anhang an eine Kaulquappe oder eine Cercarie (Fig. 3). Die

1) Organographie (1898), pag. 808, Fig. 534.

schon von anderen hervorgehobene Ähnlichkeit solcher Saugstränge mit Pilzhypphen, welche das Gewebe ihres Wirtes durchziehen, ist in unserem Falle besonders auffällig. Wer ohne den Sachverhalt zu kennen, ein Stück beim Präparieren abgerissenen und im Nucellus haftengebliebenen Saugfadens vor Augen bekommt, wird es sicherlich weit eher als Pilzhyphe denn als Saugorgan des Embryosackes deuten. In diesem Zusammenhange wird auch die außerordentliche Dünnwandigkeit und der halbflüssige Inhalt der Nucellarzellen verständlich; ihre Ausbeutung kann auf diese Weise am raschesten und ausgiebigsten vor sich gehen. —

Was nun schließlich den wichtigsten Teil des heranwachsenden Samens, den Embryo selbst, betrifft, so bleibt er zunächst und im Vergleich mit den übrigen Teilen von Frucht und Samen, außerordentlich klein, wie folgende Messungen dartun:

Länge des Fruchtknotens:	der Samenanlage:	des Embryos:
9 mm (Blütezeit)	2 mm	—
1,5 cm	2 mm	—
6 cm	1,8 cm	0,2 mm
7 cm	2,2 cm	0,65 mm
9 cm	3 cm	2 mm

An jungen Früchten von 3—5 cm Länge sind die Embryonen überhaupt noch nicht zu sehen; sobald sie in die Erscheinung treten, fallen sie auch schon durch ihren Reichtum an Stärke auf. Die gefördertsten Teile des Embryos sind die keilförmigen Kotyledonen; das Würzelchen erscheint nur als wenig abgesetzte und abgerundete, dem Scheitel des Fruchtknotens zugewendete Kuppe, die über den Grund der Keimblätter hervorragt. Der Stammscheitel ist nur an älteren Keimen als flache Wölbung wahrzunehmen. Indem nun die elfenbeinweißen, prall mit Stärke gefüllten und deshalb knorpelharten Kotyledonen, deren zahlreiche Gefäßbündel mit mächtig entwickelten doppelten Phloëmen ausgestattet sind, kräftig heranwachsen, ohne daß zunächst Radicula und Stammscheitel sich verändern, füllen sie bald die Höhlung des Embryosackes aus und durchbrechen sie. Dann schieben sie sich in den Nucellus hinein und saugen ihn aus, soweit dessen Inhalt noch nicht durch den Saugfaden des Embryosackes resorbiert war. Manchmal bleiben zwischen den Keimblättern Reste des Nucellargewebes erhalten; sie erscheinen dann in völlig ausgewachsenen Früchten als dünne, glashelle Häutchen. Schließlich durchbricht der Keim sogar, wie bereits oben angegeben, die Seitenränder der Samenschale und greift seitlich und unten (d. h. vor den Scheiteln der Keimblätter) weit in das Perikarp über. In einem untersuchten Falle hatte die dem Endokarp angewachsene

Testa einen Längendurchmesser von 38, einen Breitendurchmesser von 25 mm, die Kotyledonen aber bzw. von 68 und 36 mm. So entsteht denn der gewaltige Keim, der ohne Samenschale wie ein gelblichweißer Keil in der *Sechium*-Frucht steckt. —

Überblicken wir zum Schluß die Gesamtentwicklung von Frucht und Keim, so kommen wir zu dem Ergebnis, daß die Befruchtung zunächst eine gewaltige Förderung in den Dimensionen des Fruchtknotens, der Samenanlage, ihrer Wand und ihres Nucellargewebes bedingt, und daß erst später die Entwicklung des Embryos beginnt, um allerdings nachher um so kräftiger fortzuschreiten; dann verlangsamt das Perikarp seinerseits sein Wachstum. Offenbar ist der ursächliche Zusammenhang dieser gegensätzlichen Beziehungen darin zu finden, daß die *Sechium*-Pflanze, welche schließlich eben nicht nur mit einem ruhenden Samen, sondern mit einem geförderten Keimling auf dem Schauplatz erscheint, zunächst für die Anhäufung der nötigen plastischen Stoffe sorgt, ehe sie an den Ausbau des Keimes selber geht. Mit zunehmender Reife erfährt das Epikarp ein lokalisiert gefördertes Flächenwachstum, infolge dessen es eine runzelige Beschaffenheit annimmt; und zwar reichen die Falten und Furchen oft weit in das Innere hinein, zumal gegen das breite Ende der Frucht hin.

III. Weiterer Ausbau von Frucht und Keim.

Wir verließen den Keim in dem Zustand der Entwicklung, daß er innerhalb der geschlossenen Frucht als ein keilartiges, mit dem Radicularende nach oben, mit den Kotyledonen nach unten gerichtetes Gebilde saß. Es wird nun berichtet, daß das Heraustreten des Keimes aus der Frucht gelegentlich schon vor sich geht, so lange diese noch auf der Pflanze fest sitzt. Hier auf der Hochebene dürfte dies schwerlich vorkommen, da die Nachtfröste des Oktober der Vegetation der Pflanze ein Ziel setzen. Dagegen dürfte in wärmeren Klimaten das geschilderte Verhalten durchaus nicht unmöglich sein. Aus den im September geernteten und in einer halbdunklen Speisekammer aufbewahrten Früchten trat schon im Oktober der Keim hervor, indem er, wie bereits angegeben, die scheitelständige Querrfurche zu einem Spalt erweiterte. Diese Keilwirkung des Keimes wird durch eine Streckung der Basis der Kotyledonen bedingt, wobei das Perikarp, dem sich die Ränder von jenen aufstützen, als Widerlager dient. Es erschien zuerst die sehr kurze und breite Radicula und dann die Basen der Keimblätter; sie ergrüneten sämtlich beim Heraustreten. Darauf wichen die Keimblätter am Grunde

etwas auseinander, und aus dem Spalte trat der junge tiefgrüne und gefurchte Stengel hervor, mit den schon weit geförderten Anlagen für die ersten Ranken, Blätter und Seitensprosse; letztere, in den Blattwinkeln gelegen, kommen sofort zur Entwicklung, falls durch einen Unglücksfall (Abfrieren durch zu zeitiges Auspflanzen) der Hauptstengel zugrunde gehen sollte. Da der Stammscheitel zunächst nach abwärts gerichtet war, so mußte der Stengel zwischen den Basen der Keimblätter hindurch eine scharfe Krümmung nach aufwärts machen, um nun neben der Wurzel zu erscheinen (Fig. 4). Zu gleicher Zeit verbreiterte sich das ganze zwischen dem Scheitel der Keimwurzel und der Insertion der Keimblätter gelegene

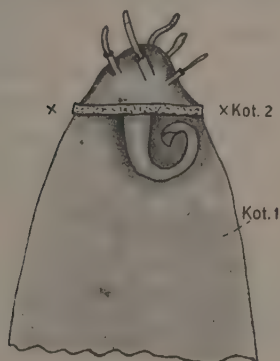


Fig. 4.

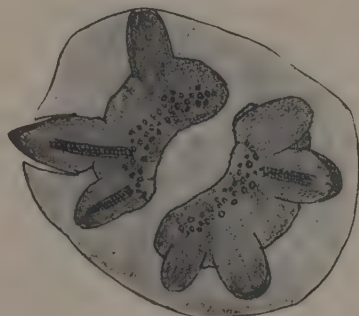


Fig. 5.

Fig. 4. Aus dem oberen Teil eines Keimes; der eine Kotyledon (*K 1*) ist abgetragen; bei $\times - \times$ verlief der Schnitt; *K 2* ist der erhaltene Kotyledon, von der Innenseite gesehen.

Fig. 5. Querschnitt durch das hypokotyle Glied, um die endogene Anlage der Adventivwurzeln zu zeigen.

Gebiet (also das hier allerdings sehr verkürzte hypokotyle Glied) und aus ihm sproßten eine größere Anzahl endogen angelegter und vom durchbrochenen Gewebe scheidig umhüllter, dünner Adventivwurzeln hervor (Fig. 5). Der ursprüngliche Charakter dieser Region als hypokotyles Glied wird durch ihre Volumenzunahme und das Austreiben der Adventivwurzeln immer undeutlicher (siehe später). In diesem Zustande blieben die Keime bis zu ihrer im kommenden Februar oder März erfolgenden Auspflanzung. Damit aber sind wir wieder bei dem Zustand von Frucht und Keim angelangt, von dem wir bei der Darlegung der Entwicklungsgeschichte von *Sechium* ausgegangen waren¹⁾.

1) Werden die Früchte nicht in den angegebenen Monaten ausgepflanzt, so vertrocknen sie.

Es erübrigt nun noch, nach weiteren Vorkommnissen Umschau zu halten, welche dem eigentümlichen morphologischen und biologischen Verhalten von *Sechium* ähnlich sind. Es bietet sich alsdann die Familie der Rhizophoraceen zum Vergleiche dar, bei denen ja auch ein Keimen des Samens auf dem Baume stattfindet. Doch wird bei diesen Gewächsen immer noch ein typischer Samen gebildet, während bei *Sechium* die Testa sich frühzeitig mit dem Endokarp der Frucht vereint, eine Samenhülle also schließlich nicht mehr vorhanden ist. In dieser Beziehung kommt *Inga Feuillei* DC. unserem *Sechium* etwas näher. Denn auch hier wird die Testa innerhalb der Frucht rück- und dabei in eine pulpöse Masse umgebildet. Während ferner bei den Rhizophoraceen das Hypokotyl sich gewaltig streckt und dann, wenigstens bei einigen Gattungen, von der Frucht trennt und herausfällt, so bleibt es bei unserer Pflanze zunächst sehr unentwickelt, während hier der Stamm eine beträchtliche Förderung erfährt. — Die biologische Bedeutung der unregelmäßigen Keimung liegt für *Rhizophora* klar zutage: die fertigen Keimlinge sichern sich bekanntlich ihren Standort im beweglichen Schlick der Meeresküste. Wie aber ist das Verhalten von *Sechium* zu deuten? Seine großen und schweren Früchte werden nach dem Abfallen von der Mutterpflanze auf dem Boden liegen bleiben, ohne Aussicht, mit Erde bedeckt zu werden und so ihr natürliches Keimblatt zu finden. Sie sind also der Gefahr der Vernichtung in hohem Grade ausgesetzt, und wenn auch die Stachelbekleidung einen relativen Schutz gegen Angriffe von Tieren geben mag, so zeigt doch das Beispiel großer Cereuskakteen, die trotz ihrer furchtbaren Bestachelung bei Wassermangel von Rindern und Maultieren angeschlagen werden, daß jener Schutz nur ein beschränkter ist. Dazu kommt, daß *Sechium* zu den wenigen Cucurbitaceen mit einsamigen Früchten gehört, daß also der Verlust der Frucht auch den des Samens in sich schließt, was doch eben bei der einsamigen Frucht weit mehr für die Erhaltung der Art bedeutet, als z. B. bei einem Kürbis mit seinen Hunderten von Samen, von denen gegebenenfalls doch einige einem etwaigen Verderben entgehen werden. Es ist also biologisch wohl verständlich, wenn die auf dem Boden zum Keimen bestimmte *Sechium*frucht dies ohne Zeitverlust ins Werk setzt, indem sie einen innerlich mit Stärke und Chlorophyll, äußerlich mit einem verzweigten Stengel, Ranken, Blättern und Reserveknospen ausgestatteten Keim sofort beim Abfallen zum Einwurzeln in die Erde bereit hält. So verschieden also in den Einzelheiten die Rhizophoraceen, *Inga*- und *Sechium* verfahren, im Grunde hat ihre eigentümliche Keimung denselben biologischen Wert, nämlich den der Sicherung der Aussäung und

des Standortes. Daß außerdem *Sechium*, insofern es in seiner Frucht alle Nährsubstanzen (inkl. Wasser) für den Keim in größter Menge in sich führt, diesem eine gewisse Unabhängigkeit von Klima und Boden sichert, und ihn somit vor seinen Mitbewerbern begünstigt, wurde schon eingangs ausgeführt. Immerhin muß in der Gattung *Sechium* eine ursprüngliche Disposition liegen, in der angegebenen Weise für die Nachkommenschaft zu sorgen. In dieser Beziehung ist vielleicht folgende zufällige Beobachtung von Interesse: In einem im November 1917 geernteten und im Mai 1918 aufgeschnittenen Kürbis war ein Teil der Samen bereits ausgekeimt, die voll ergrünnten (!) Keimblätter hatten sich entfaltet und die Wurzel fing an, Nebenwurzeln zu treiben. Auch bei *Cucurbita ficifolia* (dem Chylacayte der Mexikaner) ist ähnliches beobachtet worden. Es scheint also in den Cucurbitaceen eine gewisse Neigung zur Viviparie vorhanden zu sein. Auch bei *Inga* keimen die Embryonen manchmal in der Hülse aus, nämlich wenn sie nicht von den die Aussäung besorgenden Vögeln herausgezogen worden sind. Die Samen von *Phyllocactus* keimen ebenfalls in der Frucht.

IV. Art und Weise des Ausdauerens. Knollenbildung.

Wenn auch De Candolle¹⁾ angibt, *Sechium* sei eine einjährige Pflanze, so ist sie doch in Wahrheit ausdauernd, sei es, daß, wie hier auf der Hochebene von Mexiko, alljährlich die oberirdischen Triebe abfrieren, sei es, daß sie ausdauern in wärmeren Strichen, wo alsdann unsere Pflanze einen Kletterstrauch darstellen würde. Und zwar wächst im Laufe der Jahre jene zunächst dem Hypokotyl und der Primärwurzel entsprechende Region (s. oben) zu einem breiten, unregelmäßig kuchenförmigen Körper heran, welcher alljährlich (hier um Mexiko an geschützten Orten schon im Januar) nach oben zahlreiche Adventivsprosse, nach unten eine beträchtliche Anzahl von fleischigen, bis 3 cm dicken und 2 m langen Wurzeln entsendet (Fig. 6, 7). Vom 2. Lebensjahr an treten nun neben diesen gewöhnlichen, hellbraunen, längsrissigen Wurzeln noch andere auf, die plötzlich zu rübenartigen, hier „Chinchayotes“²⁾ genannten Gebilden sich verdicken. So hatte z. B. der normale Teil einer solchen Wurzel 5 mm, der zur Knolle umgestaltete Teil aber 7,5 cm Durchmesser. An einer 5 jährigen Pflanze lagen sie etwa 1 m tief und wogen 1,5 kg. Diese Knollen werden ungefähr 10 cm lang und besitzen eine bräunliche,

1) Ursprung der Kulturpflanzen, pag. 564.

2) Chinchayote = unterer Chayote, Wurzel des Ch. (Rebolledo, Dictionnaire de aztequismos, pag. 71.)

längsrissige und dabei unregelmäßig muldenförmig vertiefte Oberfläche. Gelegentlich kommen auch wurstförmig gekrümmte Mittelformen zwischen dünnen und rübenförmigen Wurzeln vor. Sie sind sämtlich sehr stärkereich. Im Laufe der Zeit werden sie alle entleert und vernulmen, während andere an ihre Stelle treten. Die anatomische Untersuchung dünner und verdickter Wurzeln ergab folgenden Bau. Der dünne Teil



Fig. 6. Eine Seshiumpflanze im 2. Lebensjahr, im Austreiben begriffen; bei \times der abgestorbene Stengel des 1. Lebensjahres.

war Anfang Juli im Dickenwachstum begriffen. In den zwischen die Xylemteile des primären Bündels fallenden Streifen hatten sich neue Gewebsplatten gebildet, welche aus sehr weitleumigen Gefäßen (bis 0,5 mm im Durchmesser), daran seitlich anschließendem Libriform und reichlichem Valsaparenchym bestanden. Zwischen diesen Gewebeplatten öffnen sich breite Markstrahlen. Jenseits des Cambium erstreckt sich ein mächtiges Phloem. Ein typisches, aus tafelförmigen Zellen bestehendes

Periderm wird nicht gebildet, sondern die äußersten Rindenschichten desorganisieren sich und verholzen dabei. Bastbündel kommen in der Rinde nicht vor. Bemerkenswert erschien, daß die Gefäße oft durch Thyllen verstopft, und daß diese, wo sie in der Mitte des Gefäßes zusammenstießen, verholzt waren. Der dicke, rübenartige Teil der Wurzel

geht nun aus dem dünnen dadurch hervor, daß regelmäßig mit den primären Xylemen des zentralen, im untersuchten Falle triarchen Bündels alternierende Gewebeplatten im obigen Sinne nicht gebildet werden, sondern daß das Cambium ein breites, manchmal in Hohlräume sich spaltendes Parenchym produziert, mit zahlreichen kleinen, oft nur aus wenigen Gefäßen und Phloënzellen bestehenden Bündeln; häufig ist ein großes Gefäß von Gruppen isoliert laufender Siebröhrenzüge umgeben (Fig. 8). Alle diese Bündel haben einen regellos schiefen Verlauf und anastomosieren durch Querverbindungen. Die äußersten, gebräunten Schichten des Rindenparenchyms sind auch hier leicht verholzt. In der untersuchten Knolle war Anfang Juli und Ende



Fig. 7. Eine *Sechium*pflanze etwa im 5. Lebensjahre.

Januar reichlich Stärke und wenig Zucker vorhanden. — Aus dem Reichtum an plastischem Material erklärt es sich, daß Exemplare, die zum Zwecke der Untersuchung nach Durchschneidung der Wurzeln aus dem Boden genommen und dann wieder eingesetzt wurden, durch Aussendung neuer Triebe und Wurzeln am Leben blieben. —

Der Bau des Stengels ist der typische der Cucurbitaceen. Unter der Epidermis erstreckt sich eine schmale Collenchymschicht; auf sie folgt ein geschlossener Ring verholzendes Sklerenchym und schließlich,

eingesenkt in das Grundgewebe, die beiden Kreise bikollateraler Bündel. Sie stehen miteinander in Verbindung durch eine Zuwachszone, welche in Ansehung der Lagerung der Bündel, Sternform besitzt. Mit zunehmendem Alter und infolge der Tätigkeit jener Zone, rücken die Bündel in eine einzige Kreislinie auseinander, jedes wächst in die Dicke und bildet alsdann einen festen Strang, der aus Gefäßen, Libriform und Vascularparenchym und Phloëm besteht. Diese Stränge werden durch breite Lagen von Markstrahlen getrennt. In ihnen erfolgt im Herbst, nachdem bereits der periphere Sklerenchymring in einzelne Bogenstücke zer-

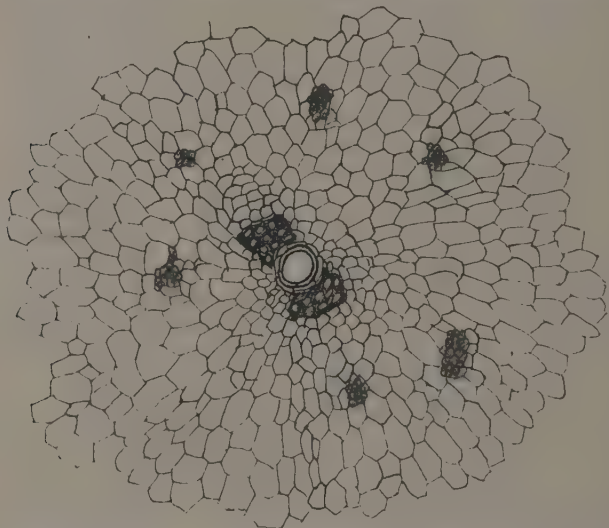


Fig. 8. Querschnitt eines Gefäßes und benachbarter Phloemgruppen aus einer *Sechium*knolle. Neben dem Gefäße befinden sich Libriformstränge.

sprengt ist, die Scheidung der einzelnen Stränge. So stellt denn der abgestorbene und desorganisierte Stamm von *Sechium* ein Bündel dicker Fasern dar, die hier und da noch von Stücken der brüchigen Rinde bedeckt sind (Fig. 9).

V. Heimat und Nutzen.

Zu den Angaben von De Candolle¹⁾, daß *Sechium* von Brasilien bis nach den Antillen nur im kultivierten Zustande bekannt ist und daß sein aztekischer, noch heute allgemein üblicher Name: „Chayott“ (oder in modernisierter Form: chayote, aber nicht chayota, wie De Candolle,

1) Ursprung der Kulturpflanzen, pag. 342—343.

l. c., pag. 564 schreibt) auf mexikanischen Ursprung hinweist, läßt sich leider nichts Neues hinzufügen; höchstens, daß als engeres Vaterland zunächst nur das wärmere Mexiko in Frage gekommen sein dürfte, wo keine Gefahr des Abfrierens vor der Fruchtreife herrscht. Es ist als sicher anzunehmen, daß die alten Azteken, die ja verständnisvolle und unternehmende Pflanzenzüchter waren, den Chayote genannt und kultiviert haben. Alle Umfragen nach wildwachsenden Chayoten hatten ein negatives Ergebnis; nur von einem mir als tüchtig und vertrauenswürdig bekannten, aber nicht botanisch geschulten Sammler wurde ausgesagt.



Fig. 9. Querschnitt durch einen Stengel, vor Beginn des Dickenwachstums. Vergl. den Text.

die Pflanze wachse wild in einer Schlucht im Staate Puebla. Leider gestatten die heillosen Verhältnisse im Lande vorläufig keine Untersuchung des Falles. Zu bedenken bleibt immer, daß auch andere mexikanische Cucurbitaceen stachelige, wenn auch kleinere und, je nach den Gattungen, ein- oder mehrsamige Früchte und auch rübenförmige Wurzeln haben, z. B. Arten von *Echinocystis*. Sie werden unter dem Sammelnamen: Chayotillo = kleiner Chayote, zusammengefaßt.

Daß *Sechium* eine alte Kulturpflanze ist, geht aus dem Vorhandensein von zwei Varietäten hervor; einmal gibt es Früchte mit stachellosem Perikarp — den einen und anderen vereinzelt Stachel abgerechnet;

dann sind auch die Blätter weniger rauh; und dann gibt es gelblichweiße Früchte, welche, wie die bekannten Wachsbohnen, wegen ihrer Zartheit besonders geschätzt werden. Der aus ihnen hervortretende Keim ist hellgrün gefärbt, ebenso wie die Blätter der erwachsenen Pflanze; sie sind außerdem etwas kleiner und weicher.

Es bleibt nun noch der letzte Punkt unserer Untersuchung zu erörtern, nämlich die praktische Verwendung der Chayotepflanze. Sie hat einen begeisterten Lobredner schon in Antonio Alzate gefunden, der in einer Abhandlung¹⁾ aus dem Jahre 1792 den Chayote wegen seines Nutzens sogar mit dem Brotfruchtbaum vergleicht; denn die Pflanze gebe 7 Jahre hindurch Früchte und Knollen. Auch heutzutage ist die Kultur der Pflanze noch eine sehr allgemeine. Man soll die frisch gepflückten und geschälten, manchmal $\frac{1}{2}$ kg schweren, Chayaotefrüchte und Knollen im Dampftopf gar kochen, um ihnen allen Wohlgeschmack zu erhalten. Man verspeist sie dann als warmes Gemüse oder kalt als Salat, der, zumal aus den Früchten zubereitet, den ihm im Geschmack ähnlichen Kartoffelsalat an Zartheit weit übertrifft.

An den *Sechium*-pflanzen habe ich niemals Krankheiten bemerkt, nicht einmal die Erisyphe, deren weiße Mycelien die Kürbisblätter hier oft überziehen.

Mexiko D. F., im Februar 1918.

1) Wieder abgedruckt in *La Naturaleza*, VII (1887), Apéndice, pag. 7.

Die physiologische Bedeutung des anatomischen Baues der Crassulaceen.

Mit einem Anhang: Zur Kenntnis von *Senecio praecox* DC.

Von Karl Reiche (Mexiko).

Mit 4 Abbildungen im Text.

1. Der innere Aufbau der Crassulaceen ist schon mehrfach behandelt worden, z. B. an verschiedenen Stellen von De Bary's Vergleichender Anatomie (1877) und in jüngerer Zeit übersichtlich und zusammenhängend in Solereder's „Systematischem Wert der Holzstruktur der Dikotylen“ (1885, pag. 113) und in der Systematischen Anatomie (1899, pag. 362); in allen diesen Schriften ist auch die ältere Literatur verarbeitet¹⁾. Es liegt in Plan und Anlage dieser Werke begründet, daß sie auf die Beschreibung des anatomischen Tatbestandes sich beschränken. Wer nun aber, wie ich, auf der Hochebene Mexikos reichliche Gelegenheit hat, die verschiedensten Crassulaceen vor sich zu sehen, von der winzigen Tillaea mit fadenförmigen Stengeln oder von den fingerlangen, unverzweigten Stämmchen einer bescheidenen Villadia an bis zu den mächtigen Rosetten und üppigen, meterlangen Blütenständen der Cotyledon gibbiflora oder den 1,5 m hohen dick und vielästigen Sträuchern des Sedum dendroideum oder des S. oxypetalum, der verspürt leicht das geistige Bedürfnis, nicht nur den gröberen Gesamtaufbau dieser xerophilen Gewächse mit ihrer Lebensweise in Beziehung zu bringen, sondern auch die auf den ersten Blick verwirrende Mannigfaltigkeit ihres histologischen Baues dem kausalen Verständnis zu nähern. Ein solcher Antrieb wird auf den um so stärker wirken, der schon vorher dem Bau anderer Sukkulanten (Kakteen) sein Augenmerk zugewandt hatte und nunmehr, gewissermaßen zur Ergänzung und Abrundung, ja auch zur Kontrolle jener Studien sie auch auf die Crassulaceen und verwandte Typen auszudehnen gewillt ist; — wobei natürlich des öfteren auf jene

1) Vgl. auch Strasburger, Leitungsbahnen, pag. 322.

früheren Erfahrungen zurückzugreifen sein wird. — Etwaige, während des Krieges auf diesem Gebiete erschienene Abhandlungen waren hier in Mexiko durchaus unzugänglich.

2. Die in Betracht gezogenen Arten sind die folgenden¹⁾: *Altamiranoa Batesii* (Hemsl.) Rose; *Bryophyllum calycinum* Salisb. (Topfpflanze); *Cotyledon coccinea* Cav., *C. gibbiflora* Moc. et Sess., *C. mucronata* Bak.; *Sedum dendroideum* Moc. et Sess., *S. oxypetalum* H. B. Kth., *Tillaea connata* R. et P. (Herbarmaterial); *Villadia parviflora* Rose. Von ihnen ist die Sukkulenz am wenigsten ausgeprägt in den wenige Zentimeter hohen Pflänzchen der *Tillaea*; die übrigen sind alle \pm typische Wurzel-, Stamm- und Blattsukkulenten, am meisten wohl *Cotyledon gibbiflora* und *Sedum dendroideum*. Doch ist hierbei zu bemerken, daß die Infloreszenzachsen mehr und mehr ihre fleischige Beschaffenheit verlieren. — Damit möge zusammengehalten werden der Wurzel- und Stammsukkulent *Senecio praecox* DC., eine strauchige Komposite, von deren interessantem Bau und Leben der Anhang genauere Kunde geben soll.

3. Die über den anatomischen Bau der Crassulaceen ermittelten Tatsachen sind, nach den Solereder'schen Angaben und eigenen Untersuchungen übersichtlich geordnet, etwa die folgenden: Der allgemeinste Charakter der fleischigen Wurzeln und Achsen besteht in der zerstreuten Lagerung der leitenden Elemente, seien es die Siebröhren der Rinde oder die Gefäße des Holzkörpers und Markes. Letztere sind alsdann, bei dünnstengeligen und einjährigen Formen, einem Ringe von getüpfeltem, verholztem Prosenchym an der Innenseite angelagert; oder, bei mehrjährigen und dickeren Achsen, mit einer Portion Vasalparenchym jenem Prosenchym eingelagert, und zwar entweder in Form (auf dem Querschnitt) rundlicher Nester, oder \pm breiter, regellos oder konzentrisch angeordneter Bänder; oder es findet eine \pm regellose Durchdringung beider Gewebe statt. Damit ist zugleich gesagt, daß von jenen „Nestern“ zu den „Bändern“ ein allmählicher Übergang stattfindet, daß beide Erscheinungsformen nur Abwandlungen eines und desselben Grundtypus sind. Von diesem Gesichtspunkt aus hören die mannigfaltigsten Querschnittsbilder der Stengel und Wurzeln auf, einen verwirrenden Eindruck zu machen. Jene zerstreute Lagerung der Phloëmpartien kommt schon darin zum Ausdruck, daß die normalen, an der Innenseite der Rinde liegenden Phloëmgruppen durch zwischen ihre Elemente geschaltetes

1) Vgl. Bull. New York Bot. Gard, Vol. III, pag. 1; daraus ein Auszug in Nat. Pflanz. Fam. Nachträge 1897–1904, pag. 140.

dünnwandiges Parenchym zerklüftet werden (Fig. 1). Von diesen aufgelockerten Phloëmen findet ein stufenweiser Übergang statt zu den eigentlichen rindenständigen Phloëmbündeln. — Typisches Strahlenparenchym fehlt im Prosenchym; doch werden wir sehen, daß die Unterdrückung dieser Gewebeart nicht noch die Querleitung plastischer Substanzen verhindert.

In den obigen Ausführungen ist die beträchtliche Zahl der sekundär gebildeten und zerstreuten Bündel (Gefäß- und Siebröhrenguppen) in den Vordergrund und damit als primäres Merkmal hingestellt worden; dagegen wurde die Einlagerung jener Gefäß- und Vasalparenchymstränge in den Gürtel von verholztem Prosenchym als sekundäres Merkmal betrachtet, wenn auch beide Merkmale dem unbefangenen Beobachter

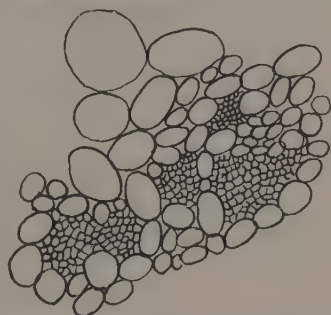


Fig. 1. *Sedum dendroideum*. Das Phloëm durch dazwischen geschaltetes Parenchym zerklüftet.

zugleich und in gleicher Stärke vor Augen treten. Damit sind aber die Crassulaceen jenen nicht allzu seltenen Dikotylenfamilien beigeordnet, in welchen ebenfalls eine zerstreute Anordnung der Bündel vorkommt. Es mag diese vielfach ein morphologisches, ein Organisationsmerkmal sein, welches als eine bislang unverstandene Tatsache hinzunehmen ist (Piperaceen); in anderen Fällen dürfte es dagegen ein unserem Verständnis zugängliches Korrelationsmerkmal sein, z. B. da, wo eine Massenzunahme an fleischigem Gewebe auch an die Verteilung des Leitungsgewebes größere Anforderung stellt — wie jeder Kohlrabiknollen und jede fleischige Frucht (besonders schön die der Cucurbitaceen) beweist¹⁾. Von diesem Gesichtspunkt aus wäre die Zunahme und weit-schichtige Verteilung von leitenden Elementen gerade in den mit sukkulenten Wurzeln und Stämmen ausgestatteten Crassulaceen begreiflich. Nimmt, wie in den blühenden Seitenachsen von *Cotyledon gibbiflora*, die Sukkulenz ab, so tritt auch eine sukzessive Verminderung der Mark und Rinde durchziehenden Leitungsbahnen ein. Immerhin würde die Zunahme solcher Bahnen zunächst nur zu dem Volumen der zu versorgenden Organe in direkter Beziehung stehen, die Schnelligkeit des Leitungsvorganges aber noch nicht erhöhen. Und tatsächlich ist diese eine sehr geringe. Es ist hinlänglich bekannt, daß abgeschnittene Sprosse

1) Haberlandt, Phys. Pflanzenanatomie, 2. Aufl. (1896), pag. 327, 328.

wochenlang frisch bleiben. — Im April geringelte Sprosse von *Sedum dendroideum* zeigten erst im Juli ein geringes Welken der Blätter — ohne daß durch tief gelegte Spaltöffnungen, Haar- oder Schuppenbekleidung die Verdunstung beschränkt wäre; ein Überzug von Wachs-körnchen ist dünn und nicht bei allen Arten vorhanden. Eben jene Ringelungsversuche beweisen ferner, daß zwar infolge der Wasserzufuhr durch den Holzkörper der Achse die Blätter lange turgeszent blieben, eine Neubildung der Organe jedoch durch Unterbrechung des Phloëms unterblieb. Die lange Erhaltung des Zellurgors erklärt sich einmal aus der sehr starken Entwicklung des Rindenparenchyms und Markes, welches mit seinen zahlreichen Wänden die Bewegung der Flüssigkeiten verlangsamt, durch die Viskosität des schleimigen, Wasser zurückhaltenden Zellsaftes, sowie durch die osmotische Leistung der Zellen selbst, deren Bestimmung jenseits des Zieles dieser Arbeit liegt. — Eine histologische Eigenart der Crassulaceen ist das Fehlen subepidermaler Bastgruppen resp. eines geschlossenen Bastringes; es kommt nur zu unbedeutenden kollenchymatischen Verdickungen der peripheren Lagen des Rindenparenchyms. Jedoch besitzen fleischige Achsen eben in der Vergrößerung ihres Querschnittes bereits eine Erhöhung ihrer Biegungsfestigkeit; es wird diese Konstruktion allerdings auch festgehalten in den langen, dünnen, in reich besetzte Blütenrispen auslaufenden Seitenästen und in den Blütenstielen der *Cotyledon gibbiflora*; es fehlen auch hier die Bastbelege in den in den vorspringenden Rippen gelegenen Bündeln. Die Biegungsfestigkeit dieser Achsen wird durch das Prosenchym ihrer Holzkörper gewährleistet. Für niedrige und dicht beblätterte Achsen, wie die vieler Rosetten von *Cotyledon*, kommt ein biegungsfester Bau überhaupt nicht in Betracht.

Die Wurzeln der untersuchten Arten haben fleischige Beschaffenheit und sind histologisch durch ihre auffällige Übereinstimmung mit dem Bau der Achsen gekennzeichnet. Doch ist zu bedenken, daß sie alle Adventivwurzeln sind, welche die Primärwurzeln [mit oligarchem Bündel¹⁾] schon in sehr jugendlichen Keimpflanzen ersetzen. Sofern nun die fleischige Beschaffenheit eine Vergrößerung des Querschnittes dieser Wurzeln ausmacht, erhöht sie damit auch ihre Zugfestigkeit und macht ihre gewöhnliche Bedingtheit durch einen zentral gelagerten Strang unnötig. Übrigens würde dessen Endodermis in ihrer ringförmigen Umschließung des Bündels ein Hindernis sein für die freie Ausbreitung der zahlreichen sekundären Gefäß- und Siebröhrenstränge, zu welcher das

1) De Bary, l. c., pag. 367.

fleischige Parenchym der Wurzeln ebenso große Gelegenheit gibt, wie in den Achsen. So wird verständlich, wie und warum die primitive Wurzelstruktur alsbald durch die definitive, achsenähnliche ersetzt wird.

4. Suchen wir uns die Ausgestaltung des Innenkörpers der Crassulaceen schrittweise klar zu machen, so gehen wir wohl nicht fehl, in der Vermehrung des saftigen Parenchyms, als eines für Xerophyten günstigen Wasserspeichers, den ersten Schritt zu erblicken; sein reichlicher, visköser Inhalt setzt die Verdunstungsgefahr herab und wurde selbst vor ihr durch den sehr frühzeitig und mächtig sich entwickelnden Peridermmantel geschützt. Jenes empfängliche, zumal in Rinde und Mark gelagerte Parenchym ist tatsächlich in vielen ausdauernden Crassulaceen das die übrigen an Masse weit übertreffende Gewebe. Die der Volumenzunahme parallel gehende Vergrößerung des Querschnittes erhöhte die Biegefestigkeit hochwüchsiger Achsen, so daß peripherisch gelagerte Skelettstränge nicht zur Ausbildung kamen resp. durch die schon erwähnten schwachen kollenchymatischen Verdickungen im Rindenparenchym nur angedeutet wurden. Innerhalb jenes weichen, saftigen und gleichförmigen Parenchyms fanden nun die Ausgestaltungen und Ausbreitungen derjenigen Gewebe und Gewebeverbände statt, welche für den Dikotylenstamm das morphologische und organographische Kennzeichen sind. Wie ein flutender Ranunculus- oder ein Potamogetonsproß, oder auch ein fein zerteilter Hymenophyllumwedel innerhalb ihres aus flüssigem oder dampfförmigen Wasser bestehenden Mediums sich in zahllose feine Auszweigungen zu zerspalten vermag, ohne räumlich durch das Medium beschränkt zu werden; — oder wie die Gliederzahl eines Androeceums beliebig zunehmen kann, wenn dafür wie in gewissen Rosaceen- und Cistaceenblüten der nötige Raum geschafft wird: so vermochten auch die leitenden Gefäß- und Siebröhrenstränge des Crassulaceenstammes sich weitläufig und regellos innerhalb der empfänglichen Parenchymmassen zu verbreiten, eben in Form jener nach außen und nach innen von der Zuwachszone gelegenen Bündel. Insofern diese nun zugleich bogig verliefen, war die Nötigung zur Ausbildung histologisch differenzierter Markstrahlen ausgeschlossen, und dies um so mehr, als die mit Parenchym gefüllten kleinen Lücken zwischen jenen bogig verlaufenden Strängen und die dem Eintreten der breiten Blattspuren entsprechenden weiten Lücken geradezu als histologischer und funktioneller Ersatz von eigentlichen Markstrahlen gelten können. Die eben betonte Breite der Blattspuren wird durch die meist mit breitem Grunde sitzenden, von zahlreichen Bündeln durchzogenen Blätter bedingt, und da diese oft genug dicht gedrängt stehen, so kommen durch

die neben- und übereinanderfallenden Blattlücken fensterartige Durchbrechungen im Prosenchymzylinder zustande. Solche sind auch sonst im Pflanzenreiche nicht selten, wo von mehreren Bündeln durchgezogene Blätter mit breiter Basis dicht gedrängt den Stengel oder Stamm bekleiden; man denke an den maschen- oder gitterartigen Aufbau der Gefäß- und Holzstränge der Farnstämme und -Rhizome und zumal der Stämme mancher *Opuntia*-Arten; das Mazerationspräparat eines solchen

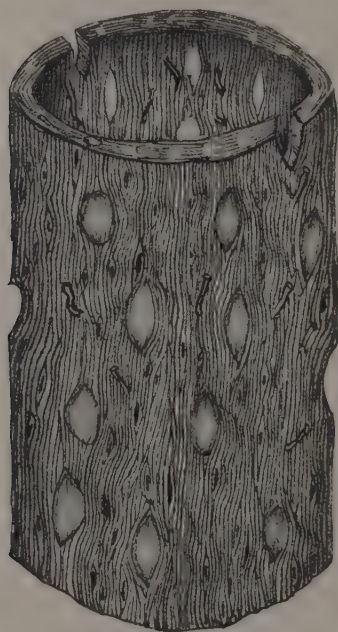


Fig. 2. *Cotyledon gibbiflora*. Holzkörper eines alten Stammes. Mazerationspräparat. Die mark- und rindenwärts sich ansetzenden Stränge sind Bündel, welche bei der Mazeration infolge ihrer Sklerenchymbelege sich erhielten.

Kakteenstammes (wie ich es an einem anderen Orte zu beschreiben denke), stimmt im wesentlichen mit dem des Stammes von *Cotyledon gibbiflora* überein (Fig. 2). Es wiederholt sich also hier, infolge gleicher Lebensbedingungen, der innere Bau der Achse systematisch weit auseinander stehender Gewächse, wie dies ja für den äußeren morphologischen Aufbau derartiger Pflanzen, z. B. von *Cereus*- und altweltlichen *Euphorbia*-Arten, längst bekannt ist.

5. Es sei zum Schluß noch einmal zurückgegriffen auf den oben gezogenen Vergleich zwischen Wasserpflanzen, welche fein verteilt im flüssigen und gleichförmigen Medium fluten, und den Leitbündeln, die sich ausgiebig und unregelmäßig im saftigen Grundparenchym einer Sukkulente verzweigen. Man könnte alsdann Gewächse dieser Kategorie als „innere Wasserpflanzen“ bezeichnen, d. h. als Pflanzen, welche

zwar nicht als solche, sondern deren Leitstränge im Innern des Körpers wie von einem wasserreichen Gewebe umflutet werden. Ist dieser Vergleich berechtigt, so muß er auch sich als fruchtbar erweisen. Einmal erklärt er, warum auch sonst es in fleischigen Achsen (Kohlrabi), Wurzeln (Beta) und Rhizomen (*Nymphaea*) leicht zu Unregelmäßigkeiten oder zu voller Regellosigkeit in der Verteilung der Bündel und zu Anomalien des von ihnen abhängigen Dickenwachstums kommt. Wie sehr

diese Umstände von der \pm fleischig-saftigen Beschaffenheit der betreffenden Organe abhängen, zeigen die abwechselnd dünnen und stark verdickten Wurzeln der Cucurbitacee *Sechium edule*. Dann besitzen die Strecken gewöhnlicher Dicke die normale, die rübenförmig verdickten Strecken die abgeänderte Innenstruktur; denn in den letzteren überwiegt das weiche, saftige Grundparenchym. — Und ferner, ein bekanntes Verfahren der Gärtner zur Erzielung von Adventivwurzeln besteht darin, daß sie die betreffende Region der Achse mit einem Mantel feuchten Moores oder feuchter Erde umkleiden. Bei den dicken Crassulaceenstämmen ist dies Verfahren unnötig, an den Stammstücken, welche ich zum Zwecke vorliegender Untersuchung aufbewahrt hatte, brachen nach einigen Wochen die Adventivwurzeln und -Triebe von selbst hervor, eben weil jene als „innere Wasserpflanzen“ das nötige Wasser in sich hatten, seine Zufuhr von außen (als Mantel feuchten Moores) also nicht benötigten. Daß für die Bildung dieser Adventivwurzeln das Wasser die Hauptsache ist, geht bereits aus dem Wasserreichtum dieser Gebilde selber hervor, im Verhältnis zu ihrer organischen und Aschensubstanz. — Schließlich ist es eine schwierige Aufgabe, in den Stämmen von Kakteen und Crassulaceen deutliche Jahresringe nachzuweisen. Nunmehr ergibt sich uns dafür als einfacher Grund der stetige Wasserreichtum der Stämme, der für gleichförmige Lebens- und Wachstumsbedingungen der in Frage kommenden Gewebe sorgt. Denn wenn auch die Bildung und Abgrenzung der jährlichen Zuwachszonen ein noch so kompliziertes, d. h. gleichzeitig von verschiedenen Faktoren bedingtes Problem ist, so weist es schon durch seine Periodizität auf ebenfalls periodisch abändernde Ursachen hin, und unter diesen mag auch die Wasserbilanz der Gewebe in nicht sukkulenten Achsen, eine Rolle spielen, wie ja das Studium der einschlägigen Theorien ergibt.

Anhang: Zur Kenntnis von *Senecio praecox* DC.

6. Die folgenden Darlegungen sollen einmal die nicht oder lückenhaft bekannte Morphologie und Biologie des *Senecio praecox*, eines häufigen und auffälligen Bestandteiles der mittelmexikanischen Xerophytenvegetation, genauer kennen lehren, und zum anderen Teile die im vorigen Abschnitt gewonnenen Anschauungen auf ihre Richtigkeit an einem Sukkulenten prüfen, der einer ganz anderen Pflanzengruppe, den Kompositen, angehört. Zwar hat schon J. Harshberger¹⁾ unser

1) J. W. Harshberger, Water storage and conduction in *Senecio praecox* DC. from Mexico. Transact. and proceed. of the Bot. Soc. of Pennsylvania (1898), Vol. I (1898), Nr. 1, pag. 31—40, Tab. VII and VIII.

Gewächs einmal kurz besprochen; da er aber nur kurze Zeit während der Trockenperiode sich in Mexiko aufhielt, so mußte seine Darstellung lückenhaft und zum Teil unrichtig ausfallen.

Unter den Kompositen sind mehrere Sukkulenten bekannt, und zwar gehören sie, nach der Goebel'schen Liste¹⁾ zu urteilen, alle der Unterfamilie der Senecionen an. Unser *Senecio praecox* ist trotz aller aus seiner Häufigkeit und Stattlichkeit sich ergebenden physio-



Fig. 3. *Senecio praecox*. Junge Pflanze, welche noch die Keimblätter trägt. Das untere Ende des hypokotylen Gliedes ist verdickt.

gnōmonischen Bedeutung von Grisebach in dem betreffenden Kapitel (II, 15) seiner „Vegetation der Erde“ nicht erwähnt, wie denn überhaupt seine gesamte Schilderung der Vegetation Mexikos der Anschaulichkeit entbehrt—selbstverständlich aus Mangel an Literatur. Auch die „natürlichen Pflanzenfamilien“ geben von ihm keine Kunde. Unsere Art ist ein ausgesprochener Stamm- und Wurzelsukkulente, mit ziemlich großen dünnen, flachen Blättern, welche durch ihre handförmige Zerteilung dem Gewächse eine habituelle Ähnlichkeit mit *Jatropha* *olivacea* (Euphorbiacee)

(Fig. 3) oder gewissen Sterculiaceen verbreiten. Soweit man nach spärlichem Herbar-

material urteilen kann, hat den gleichen Wuchs und die gleiche Sukkulentenbeschaffenheit der durch wollig behaarte Blätter abweichende, gleichfalls mexikanische *Senecio eriphyllus* Greenm.

Die zu mehreren aus der Wurzel aufstrebenden Stämme sind unten an 10 cm dick und werden 1–2 m (an Gartenexemplaren bis 4 m) hoch, sind von einer glatten, grauen Rinde bekleidet und gegen die Enden der Zweige hin schopfig beblättert. Die Verzweigung ist kandelaberartig, d. h. unter dem abgestorbenen Ende des relativen Hauptsprosses kommen

1) Goebel, K., Pflanzenbiologische Schilderungen, I, pag. 32, 33.

einige Seitensprosse heraus, die sich ebenso verzweigen (Fig. 4). Der Hauptsproß stellt sein Längenwachstum ein, wenn er mit einem Blütenstand abschließt; häufig kommt dieser überhaupt nicht zu voller Entwicklung, sondern bleibt als ein niedriges kugeliges, sich bräunendes und vertrocknendes Gebilde eine Zeitlang bestehen. Aber auch ohne diesen zwangsweisen Abschluß der Achse kann das Kandelaberwachstum durch Seitensprosse bedingt werden, welche unterhalb der Spitze des Hauptsprosses hervorbrechen und ihm an Stärke gleichkommen. Als häufige Gelegenheitsursache zur Entwicklung neuer Triebe wirkt das zufällige Abbrechen der bestehenden, bedingt durch ihre beträchtliche Sprödigkeit. Nachdem von Ende November an die Blätter infolge der ersten stärkeren Nachtfröste abgefallen sind, und der Strauch den Dezember in voller Winterruhe verbracht hat, kommen im Januar und Februar die Blütenstände zur Entfaltung, als reichbesetzte, unregelmäßige Corymbi. Die mit Strahlblüten versehenen Köpfe sind gelb und locken mit ihrem honigartigen Duft zahlreiche Bienen an. Zur Fruchtzeit, im April und Mai, schlagen sich die Hüllkelche zurück und entlassen die grauschwarzen, glatten Schließfrüchte. Der Keimling enthält Eiweiß und fettes Öl, aber keine Stärke. Die Früchte sind, im Gegensatz zu denen anderer Kompositen, zu einem großen Prozentsatz keimfähig, und geben schon



Fig. 4. *Senecio praecox* im blattlosen Zustand; Januar.

ca. 2 Wochen nach der Aussaat die jungen, robusten Pflänzchen mit oberirdischen, eiförmigen Keimblättern, welche bereits große Harzbehälter im Parenchym tragen. Die natürliche Aussäung ist sicher und reichlich, so daß man an den betreffenden Orten Individuen aller Altersstufen finden kann. Diese Leichtigkeit der Vermehrung, sowie die Eleganz und Stattlichkeit des ganzen Strauches empfehlen ihn als Gartenzierde in Ländern subtropischer Klimate mit schwachen Nachtfrösten. Das hypokotyle Glied junger Pflanzen ist nach dem Grunde zu knollig verdickt; diese Beschaffenheit mag als Keil wirken, wenn, wie es an den natürlichen Standorten häufig geschieht, die Pflänzchen sich in engen Spalten des steinigen Bodens zu entwickeln haben; vgl. Fig. 3.

7. Innerer Bau. Er ist, dem Charakter des Stammsukkulenten entsprechend, durch das Vorwalten saftigen Parenchyms gekennzeichnet. In dem Querschnitt eines alten Stammes von 10 cm Durchmesser maß das Mark 3 cm Durchmesser; der unregelmäßig ausgebildete Holzkörper im Mittel 2,5 cm Ringbreite und das grüne Rindenparenchym etwa 1 cm Ringbreite. Dabei ist das saftige, grüne, schizogen quergefächerte Mark stark positiv gegen die Rinde gespannt. Die Fächerung fehlt in jungen Sprossen und wird mit zunehmendem Alter deutlicher; man kann ihr Zustandekommen durch Trocknen der Zweigstücke oder Einlegen in Alkohol beschleunigen, indem das Mark dann (im ersten Falle) sein Wasser an die Rinde bzw. die Blätter abgibt, zerreißt es — fächert es sich — in Querplatten. Im jugendlichen Stamm springen die durch breite primäre Markstrahlen getrennten Bündel weit und spitz in das Mark vor. Das Holz alter Stämme ist hart; es besteht aus weiten, aber kurzen (0,2 bis 0,27 mm) Tüpfelgefäßen mit einfacher, eirunder Perforation; sie sind von Vasalparenchym begleitet. Zwischen ihnen sind Nester dickwandiger, kurzer (0,6 mm) Librifasern eingeschaltet. Das reichliche, prall gefüllte Parenchym einerseits und die kurzen prosenchymatischen Elemente andererseits bedingen die außerordentliche Sprödigkeit und Zerbrechlichkeit der Zweige. Das Markstrahlengewebe ist beträchtlich entwickelt; die einzelnen Strahlen sind hoch und breit, und aus großen, getüpfelten Zellen zusammengesetzt. Außerhalb der normal gestalteten Cambiumzone finden sich umfängliche, nach außen spitz, nach innen, also cambiumwärts, in mehrere Spitzen auslaufende Phloënteile. Jenseits von ihnen zieht sich eine sehr deutliche, wellig verlaufende, einschichtige Stärkescheide hin, welche auch die in die Rinde eintretenden Blattspurbündel umgibt; in ihr ist kleinkörnige Stärke das ganze Jahr zu finden. Jenseits davon erstreckt sich nun bis zum Periderm das mächtige, saftige, grüne Rindenparenchym, reichlich durchsetzt von den

kugeligen bis schlauchförmigen Sekretbehältern. Sie enthalten eine widerlich riechende, harzartige, in Alkohol lösliche Masse, welche beim Durchschneiden der Zweige unter dem Drucke des umgebenden Parenchyms leicht ausfließt und in durchsichtigen Tropfen erstarrt. Nach Alkoholzusatz scheiden sich im Winter in diesen Sekretbehältern, sowie im Rindenparenchym und Mark, gelegentlich auch in den Gefäßen des Holzes Sphärökristalle aus, welche bei ihrer Löslichkeit in heißem Wasser Inulin enthalten dürften. Damit steht in Einklang, daß Stärke, abgesehen von ihrem Vorkommen in jener Stärkescheide, auch im Winter nicht gespeichert wird, wie die Untersuchung mehrerer Stämme ergab. Das Periderm ist wie bei den Crassulaceen mehrschichtig und wird, wie bei ihnen, sehr frühzeitig angelegt, bereits zwischen den gedrängt stehenden obersten und daher jüngsten Blättern. Die äußere Rinde junger Stämme ist grau und glatt; im Alter wird sie, zumal nach dem Grunde zu, rau und rissig und bietet dann den Moosen Siedelungsplätze, während sich in den Gabelungen der Äste oft Individuen von *Tillandsia recurvata* festsetzen. Die Rinde ist mit zahlreichen, warzenförmig hervorspringenden Lenticellen besäet. Im gesamten Rindenparenchym sind keine Baststränge vorhanden; doch finden sich in älteren Stämmen leichte Verholzungen im Umkreise der Phloënteile. Jahresringe sind, wenn überhaupt, nur undeutlich und nicht als geschlossene Kreisringe, sondern nur als Bögen ausgebildet, von denen es zweifelhaft ist, ob sie Jahreszuwachsen entsprechen; sie kommen durch lokale Anreicherungen von Libriformfasern zustande.

Die Wurzeln sehr junger Keimpflänzchen besitzen einen diarchen Bau. Ein Querschnitt durch die etwas fleischige Wurzel einer jungen Pflanze, welche eben die Keimblätter verliert und bereits einen Stengel mit mehreren Blättern getrieben hat, zeigt einige radiale Gefäßplatten, welche durch Grundparenchym getrennt sind; darin sind aber keine mit jenen in Wechsellagerung befindliche Phloëme wahrzunehmen. An der Außenseite jenes Xylemsternes liegt das Cambium; dann kommen in zentrifugaler Folge einige im Ring angeordnete Phloëmgruppen — also wie im jungen Sproß; auch ist von einer primitiven Endodermis nichts zu sehen. Ältere, stark in die Dicke gewachsene fleischige Wurzeln unterscheiden sich alsdann von gleichdicken Sprossen wesentlich nur durch das Fehlen des Markes. In stärkeren, mehr verholzten Wurzeln hat das Wurzelholz engere Gefäße und dünnwandigeres Libriform. — Zwischen Phloëm und Periderm liegen Harzgänge im breiten Rindenparenchym.

8. Die Blätter stehen, wie angegeben, schopfig gedrängt. Auf langem Stiel tragen sie eine handförmig fünflappige Spreite von oberseits glänzend-

grüner Farbe. Im jugendlichen Zustande sind sie rot gefärbt. Sie kommen im Februar und März, also lange vor Beginn der Regenzeit (nicht während derselben, wie Harshberger angibt), zur Entwicklung, erzeugen sich bis zum Herbst und fallen den Nachtfrost im November zum Opfer. Eine geschlossene Knospe, welche die Blattanlagen umhüllte, wird während des Herbstes nicht gebildet, sondern die jungen Anlagen bleiben zwischen den Basalpartien der abgefallenen Blattstiele versteckt und werden hier außerdem durch das Harz geschützt, welches, wohl aus den Wunden der abgefallenen Blätter (allein?) austretend, die ganze Stammspitze, manchmal in Form einer geschlossenen Kappe, überzieht. Diese Harzmassen oder auch vielleicht die Absonderungen aus feinen Haaren, welche die Basen jugendlicher Blätter bekleiden, mögen das Anlockungsmittel für die zahlreichen schwarzen Blattläuse sein, welche zwischen den jugendlichen Blättern umherkriechen und ihrerseits wieder den Besuch großer Ameisen veranlassen. Vom inneren Bau der Blätter gibt Harshberger bereits die Lagerung der Stomata ausschließlich auf der Unterseite und die isodiametrische Form der chlorophyllhaltigen Zellen an, während man doch bei einem Bewohner ausgesprochen sonniger Standorte ein deutliches, ein- oder mehrschichtiges Palisadenparenchym erwarten sollte, und dies um so mehr, als ja andere Kompositen ein der intensiven Beleuchtung gegenüber sehr reaktionsfähiges Assimilationsgewebe besitzen. An Stelle gekünstelter Erklärungsversuche muß wohl der Hinweis genügen, daß eben in diesem Falle die morphologisch undifferenzierte Ausgestaltung dieses Gewebes mit seinen physiologischen Anforderungen in Einklang steht, wie ja auch sonst am selben Standorte Gewächse mit verschiedenartig ausgestaltetem Assimilationsparenchym zu finden sind. Übrigens weichen die Blätter auch noch in einer anderen Richtung von der durch die Überzahl gebildeten Regel ab: wir erwarten von einem Bewohner der Steppe, einem Genossen zahlreicher auch äußerlich als solcher erkennbaren Xerophyten, irgendwelche Einrichtung zur Regulierung oder Beschränkung der Verdunstungsgefahr. Aber tatsächlich sind die Blattflächen unseres *Senecio* dünn, ausgebreitet, ohne Haare, Schuppen oder Firnisüberzug; nur in ihrem leicht knorpelig verdickten Rande, dem innenwärts ein Nerv sich dicht anschmiegt, könnte man eine rahmenartige Einrichtung erblicken, welche die Spreite auch bei eintretendem Wasserverlust ausgespannt erhält. Aber in Wirklichkeit liegt hier der Schutz vor Transpirationsgefahr gar nicht im Blatte selber, sondern in seiner Verbindung mit dem wasserreichen Stamme, und ferner in seiner Gewohnheit, abzufallen, wenn die Trockenheit des Bodens und der Luft eine gewisse Grenze überschreitet. — Um den deskriptiven Teil

zum Abschluß zu bringen, sei darauf hingewiesen, daß ein großer Teil der Blätter von einem gelbroten *Aecidium* befallen und eventuell vernichtet wird, und daß in dem weichen Parenchym der Stämme und Zweige eine Insektenlarve lebt, die beulenförmige Auftreibungen verursacht und deren Gänge durch Wundkork von dem gesunden Gewebe abgegrenzt werden. In fleischigen *Opuntia*-Stämmen ist dasselbe zu beobachten.

9. Es soll sich nun darum handeln, die Struktur des Stamm- und Wurzelsukkulanten *Senecio praecox* mit der der vorstehend betrachteten Crassulaceen zusammenzuhalten, in der Meinung, daß sich daraus gemeinsame, der Bewertung des Sachverhaltes um so günstigere Züge ergeben könnten, je weiter Crassulaceen und Kompositen-Senecionideen im System auseinander stehen. Für die Crassulaceen wurde in erster Linie die Neigung zur Ausbildung zerstreut angeordneter Bündel hervorgehoben; diese fehlt allerdings in jener Unterfamilie der Kompositen gänzlich; es handelt sich hier eben um verschiedene Charaktere der innermorphologischen Gestaltung. Wir müssen also davon absehen, sie überhaupt in Vergleich zu ziehen; aber es bleiben uns auch dann noch genügend übereinstimmende Züge übrig. Zunächst und vor allem die mächtige Entwicklung des saftigen Parenchyms, welches für die innere Organbildung der Crassulaceen in dem Sinne in Betracht kam, wie das umgebende flüssige Medium für die äußere Ausgestaltung einer Wasserpflanze. Die zahlreichen, weit und unregelmäßig in das Mark vorspringenden Bündel des *Senecio praecox*, die zerklüfteten, d. h. durch Parenchymstreifen getrennten Phloënteile sind vergleichbar der weit ausgreifenden Verteilung der Gefäß- und Phloëmbündel der Crassulaceen. Und wie bei jenen das wasserreiche Gewebe gewissermaßen nach außen hin eingedämmt wurde durch die sehr-frühzeitig und ausgiebig erfolgende Peridermbildung, so geschieht dies auch in den Sprossen von *Senecio*. In beiden Gruppen wurde die Biegefestigkeit der Achsen durch Vergrößerung des Querschnittes erreicht, ohne Zuhilfenahme von peripherisch gestellten Bastbündeln. In beiden Gruppen erstreckte sich der fleischige Charakter auf den Bau der Wurzeln und brachte einen sehr frühen Ersatz des primären und typischen radiären Baues des Wurzelkörpers durch einen stammgleichen hervor. Und wie schließlich die abgeschnittenen Sprosse einer Crassulacee bald Seitentriebe und Adventivwurzeln aussendeten, so bringen abgetrennte Stammstücke des *Senecio* wenigstens binnen kurzem beblätterte Seitenzweige hervor, weil ihnen eben das innere Wasser als Anregungsmittel zur organischen Ausgestaltung nicht fehlt.

Beiträge zur Kenntnis der Lebermoosgattung *Riccia*.

Von Dr. E. v. Gaisberg.

In der Ordnung der Marchantiales weisen die Ricciaceen den einfachsten anatomischen Bau auf. Sie werden — im Gegensatz zu Leitgeb, der in ihnen primitive Formen sah — von Goebel an das Ende der Rückbildungsreihe *Marchantia*—*Riccia* gestellt. Diese Reihe „eine der vollständigsten und interessantesten im Pflanzenreich“¹⁾, hat Goebel in der *Organographie*, II, 2. Aufl., ausführlich in anatomischer und vergleichend entwicklungsgeschichtlicher Hinsicht behandelt und dort ausgeführt, wie sowohl hinsichtlich des Sporophyten als auch des anatomischen Baues des Gametophyten bei den Riccien eine Rückbildung eingetreten ist.

Der Sporophyt der Ricciaceen besitzt weder Stiel noch Haustorium, noch einen besonderen Öffnungsapparat der Sporenkapsel. Er besteht, wie bei *Oxymitra*, nur noch aus dem Sporogon; die Sporen werden durch Verwittern des Thallusgewebes frei, die Wandschicht des Sporogons dient zur Ernährung der Sporen, das Sporogon bleibt von der Wand des Archegonbauchteiles umschlossen. Elateren oder Nährzellen zwischen den Sporen sind bei den Riccien bis jetzt nicht gefunden worden.

Auch durch die Stellung der Gametangien stehen die Riccien am Ende einer Reihe, die — nach Goebel²⁾ — von der Terminalstellung der mit Trägern versehenen *Marchantia*-Stände über *Preissia* und über die Verschiebung der Stände auf die Oberseite bei *Monoselenium* und *Plagiochasma* unter Rückbildung der Träger und der Stände zu der zerstreuten Anordnung der Riccien-Gametangien führt.

Der anatomische Bau der unter dem Namen *Ricciella* zusammengefaßten Gruppe der Ricciaceen steht durch seinen gekammerten Bau und den meist noch mit Grenzzellen versehenen Atemöffnungen den höher organisierten Marchantiales noch näher als der *Euriccien*thallus, der nur noch enge, von jeweils vier senkrechten Zellreihen, den sogenannten „Stiften“ begrenzte Luftkanäle hat, die nicht mehr durch Teilungen der Epidermiszellen nach außen abgeschlossen werden.

1) Goebel, *Organographie*, II, 2. Aufl., 1915—1918, pag. 632.

2) Org., II, 2. Aufl., pag. 695 ff.

So sind die Riccien als letztes Glied der Marchantiales von Interesse und außerdem als „Unkräuter“, welche ja immer in biologischer Hinsicht bemerkenswert sind.

Zur Unterscheidung der Euriccien von den Ricciellen wird seit Nees von Esenbeck¹⁾ die Verschiedenheit in der Luftkammerbildung mit herangezogen, indem mit „Euriccia“ oder einfach mit „Riccia“ Formen bezeichnet werden, die von vier senkrechten Pfeilern begrenzte, enge Luftkanäle haben²⁾, während unter Ricciellen Arten mit weiten Luftkammern verstanden werden.

Daß aber die beiden Gruppen in der Beschaffenheit ihrer Luftkammern miteinander durch Übergänge verbunden sind, hat Juel durch seine Untersuchung an *Riccia Bischoffii* nachgewiesen³⁾. Diese hat an den Flügeln einen gekammerten, lockeren, in der Mittelpartie dagegen einen typischen Euriccienbau.

Der enge Zusammenhang zwischen den beiden Typen spricht sich auch, wie Goebel gezeigt hat⁴⁾, aus, wenn einige Ricciellen in bestimmte Ruhestadien, die sogenannten Knöllchen, übergehen. Der Querschnitt durch solch ein Knöllchen zeigt einen Bau des Assimilationsgewebes, der außerordentlich dem der typischen Euriccien gleicht.

Ich habe in der vorliegenden Arbeit die vergleichende Untersuchung der Formen mit weiten und derjenigen mit engen Luftkammern besonders berücksichtigt und außerdem einige Fragen, die mit der Biologie der Riccien in Zusammenhang stehen.

Das Untersuchungsmaterial zum anatomischen Teil stammte zum großen Teil aus dem Münchener und Berliner Herbar⁵⁾; Alkoholmaterial stellte mir Herr Geheimrat von Goebel freundlichst zur Verfügung.

Anatomischer Teil.

Anschließend an die oben angeführte Arbeit von Juel untersuchte ich die mir zur Verfügung stehenden Riccien, namentlich solche mit Flügelbildung, auf ihren anatomischen Bau. Ich fand vor allem bei

1) Nees v. Esenbeck, C., *Naturgeschichte der europäischen Lebermoose*. 1838.

2) K. Müller, „Die Lebermoose Deutschlands, Österreichs und der Schweiz“, pag. 140, Bd. VI, 1. Abt., 1906–1911 in Rabenhorst's Kryptogamenflora.

3) O. Juel, Über den anatomischen Bau von *Riccia Bischoffii* Hüb., *Svensk Botanik Tidskrift* 1910, Bd. IV.

4) K. Goebel, *Organographie*, II, 2. Aufl., 1915–1918, pag. 630.

5) Deren Direktionen ich auch an dieser Stelle meinen besten Dank aussprechen möchte.

Riccia Gougetiana var. *armatissima*¹⁾, die in den Münchener Gewächshäusern gezogen wird, den lockeren Bau der breiten Ränder besonders stark ausgeprägt. Es sind hier gegen den Rand hin die Kammern von 8—16 Zellen im Flächenschnitt umgeben, während die Mittelpartie die von vier „Stiften“ begrenzten Kanäle zeigt. Die Epidermiszellen sind am Rande sehr groß und langgestreckt im Verhältnis zu den Stiftzellen. Sie springen über die Stifte oft schnabelförmig vor, so daß sie die Kammern überdachen; Teilungen kommen wohl auch ab und zu vor. Mamillen sind natürlich vorhanden. Über jeder Kammer ist ein einfaches Atemloch zwischen vier Epidermiszellen.

Bei anderen *Riccien* mit Flügelbildung fand sich dieselbe anatomische Eigentümlichkeit, wenn auch nicht so auffallend wie bei *R. Goug.* var. *armat.* Ich fand sie aber auch bei *Riccia californica*²⁾, einer *Riccia* mit dicken, wulstigen Rändern; die Kammern sind hier am Rande von 5—7 Zellen umgeben.

Von besonderem Interesse waren mir die anatomischen Verhältnisse bei *Riccia Delavayi*³⁾ und bei *Ricciella Dussiana*⁴⁾.

Beide haben, was die Luftkanäle anbetrifft, annähernd den gleichen Bau. Bei *R. Delavayi* umgeben 5, 6, 7 und 8 Zellen in der Mitte und am Rande die Luftkanäle im Flächenschnitt, bei *R. Dussiana* in der Mitte 5—7, gegen den Rand zu 9—10 Zellen. Der Unterschied der beiden Formen liegt in der Beschaffenheit der Epidermis: bei *R. Delavayi* schließen die Epidermiszellen locker zusammen; sie sind zum Teil schnabelförmig ausgezogen, zwischen ihnen sind einfache Atemöffnungen, d. h. Poren ohne Grenzzellen, die Epidermiszellen tragen Mamillen.

Bei *R. Dussiana* dagegen sind Poren mit Grenzzellen ausgebildet und keine Mamillen vorhanden.

So kann man also in den eben besprochenen Typen den engen Zusammenhang zwischen *Euriccia* und *Ricciella* ganz deutlich sehen. Die weiten *Ricciellen*-Luftkammern sind bei *R. Dussiana* enger und namentlich in der Mitte des Thallus *riccien*ähnlich geworden, doch haben die Poren noch Grenzzellen und es sind keine Mamillen vor-

1) Die Pflanze wurde mir bestimmt von Herrn Dr. Müller, dem ich dafür auch hier bestens danken möchte.

2) *R. californica* Austin. Münchener Herbar, A. Brinkman. Canadian Hepatics. British Columbia. „Old slough bottom“ Calling Lake. Vgl. Stephani, Spec. Hep., Vol. I, 1900, pag. 7.

3) *R. Delavayi* Steph. Münchener Herbar. Jünnan, China. Vgl. Steph., Spec. Hep., Vol. I, pag. 42.

4) *R. Dussiana* Steph. Berliner Herbar, gesammelt von Duss auf Martinique, Fonds St. Denis, sehr selten. Vgl. Urban, Symb. Ant. 1902—1903.

handen. Bei *R. Delavayi* ähnelt der Bau der Luftkanäle außerordentlich dem von *R. Dussiana*, hier sind aber Mamillen vorhanden und infolgedessen keine Grenzzellen. Bei *R. Bischoffii*, *R. Goug. var. armat.* u. a., ebenso bei *R. californica* sind an den Rändern die erweiterten, in der Mitte dagegen die engen Kanäle ausgebildet.

Die angeführten Formen zeigen, daß es nicht möglich ist, auf Grund des Merkmals „Luftkanäle von vier Pfeilern begrenzt“¹⁾ die Riccien in die beiden Untergattungen Euriccia und Ricciella zu trennen.

Ich möchte, wenn ich in meiner Arbeit doch — der besseren Orientierung und Vorstellung halber — von Euriccia = Riccia und von Ricciella spreche, unter Euriccia Formen mit Mamillen, unter Ricciella solche ohne Mamillen verstehen. Das Merkmal: „Mamillen vorhanden“ fällt wohl im allgemeinen damit zusammen, daß enge, von vier Stiften umgebene Luftkanäle vorhanden sind, doch kommen, wie oben gezeigt wurde, auch Mamillen zusammen mit erweiterten Luftkanälen vor. Es läßt sich bei der Unterscheidung auf Grund des eben angeführten Merkmals nur *R. crystallina* nicht recht unterbringen, die bei einem ausgesprochen weitkammerigen Bau auf einzelnen Epidermiszellen Mamillen trägt, auf anderen nicht.

Die die Kammern der Ricciellen begrenzenden Wände verlaufen oft sehr schief, so daß der Querschnitt einen mehrstöckigen Kammeraufbau vortäuscht. Der Längsschnitt zeigt, daß die Kammern sehr oft von der Epidermis bis zum Speichergewebe durchgehen und es ist darin eine weitere Annäherung der beiden Typen gegeben.

Bei einigen Euriccien ist in der Beschaffenheit der Antheridienwand eine Besonderheit gegeben. Bei *R. Bischoffii var. ciliifera*²⁾ und einer anderen Riccia spec. ergab die Untersuchung der Antheridien, daß die Wandschicht im Laufe der Heranreifung des Antheridiums mehr und mehr von den unmittelbar angrenzenden Gewebszellen zusammengeedrückt wird. Letztere übernehmen die Funktion der Wandschicht bei der Entleerung des Antheridiums. Wahrscheinlich ist dies bei den meisten Formen mit engen Luftkanälen der Fall. Bei *R. crystallina* dagegen ist die Wandschicht auch an reifen Antheridien noch gut ausgebildet.

Die Annäherung der beiden Typen bei der Knöllchenbildung der Ricciellen wurde schon oben erwähnt. Knöllchenbildung kommt

1) K. Müller, 1906—1911, pag. 140. Macvicar, S. M., The students-handbook of British Hepatics 1912.

2) *R. Bischoffii var. ciliifera*, Münchener Gewächshäuser, von Herzog im Cernatal in Mazedonien gesammelt.

auch bei den Euriccen vor, so bei *R. Bischoffii*¹⁾, *R. Gougetiana* und *R. Goug. var. armat.*²⁾.

Unter den Ricciellen gibt es eine ganze Gruppe, die unter den Archegonien ein meristematisches Gewebe hat, welches bewirkt, daß sich die Sporogone im Laufe der Entwicklung aktiv nach unten vorwölben. Goebel³⁾ stellt diese „Annäherung an die Marsupienbildung“ thalloser und foliöser Jungermannieen an *R. fluitans* fest. Es gehören, soweit meine Untersuchungen reichen, in diese biologische Gruppe noch *R. perennis*⁴⁾, *corticola*⁵⁾, *inciso-sulcata*⁶⁾, *Sullivanti*⁷⁾, *Burnnettensis*⁸⁾, *Hübneriana*⁹⁾ und einige andere.

Sehr deutlich ist das meristematische Gewebe bei *R. Dinteri*¹⁰⁾ zu sehen, einer afrikanischen Ricciella, die dadurch interessant ist, daß sie, trotzdem sie „auf Steinen in der Quelle flutend“ gefunden wurde, reichlich Archegonien hat und daß der Sitz der Gametangien hier schon äußerlich kenntlich gemacht ist durch eine Ausbuchtung des Thallus nach beiden Seiten. Die so entstehenden Verbreiterungen finden sich jeweils in einigen Abständen voneinander und es entspricht jeder Verbreiterung einem Archegon in der Mitte des fertilen Thallusteiles.

R. Dinteri nahe steht eine Ricciella des Münchener und Berliner Herbars, die von A. Braun in Tempelhof bei Berlin gesammelt und von ihm als *R. „fluitans fructifera“* bezeichnet wurde. Sie hat keine Rhizoiden und macht ganz den Eindruck, im Wasser aufgefunden worden zu sein. Auch sie zeigt das meristematische Gewebe unter den einzeln in Abständen stehenden, reichlich vorhandenen Archegonien, ebenso die verbreiterten fertilen Thallusteile. Es ist merkwürdig, daß die paar Formen, die mir als im Wasser fruktifizierend bekannt wurden, diese letztere Eigentümlichkeit gemeinsam haben. Es wäre interessant, wenn die Tempelhofer Ricciella wieder aufgefunden werden könnte; es ist die einzige fruktifizierende Wasserform, die ich unter den europäischen Ricciaceen fand — außer *Ricciocarpus natans*. — und steht im Gegen-

1) A. Casares-Gil, Flora Iberica 1919.

2) Organographie, II, 2. Aufl., pag. 651, es muß da statt *R. canescens* *R. Goug. var. armat.* heißen.

3) Organographie II, 2. Aufl., pag. 723.

4) *R. perennis*, Münchener Herbar.

5) *R. corticola* St., Berliner Herbar.

6) *R. inciso-sulcata* Steph. nov. spec., Münchener Herbar.

7) *R. Sullivanti* Austin, Berliner Herbar.

8) *R. Burnettensis* Steph. nov. spec., Münchener Herbar.

9) *R. Hübneriana* L., Münchener Herbar.

10) *R. Dinteri* Steph., Berliner Herbar.

satz zu *R. fluitans*, die ja als Wasserform nur steril bekannt ist. Nähere Standortsangaben macht A. Braun leider nicht.

Sehr schön zu sehen ist das Meristem unter den Archegonien von *R. perennis* jeweils als ein Komplex von kleineren Zellen auf der Unterseite des Thallus. Befruchtete Archegonien waren an dem mir zur Verfügung stehenden Herbarmaterial nicht zu finden — die Form ist knöllchenbildend — aber zweifellos wölben sich auch hier die Sporogone nach unten vor.

Dies und noch einige andere Tatsachen sprechen, wie mir scheint, gegen die Ansicht Trabuts¹⁾, daß *R. perennis* eine eigene Gattung *Riccina* darstelle.

Die Papillen, die Trabut in der Umgebung der Antheridienstifte von *R. perennis* findet, sind nicht etwas dieser *Ricciella* allein Eigentümliches.

Goebel führt in der Organographie, II, 2. Aufl., pag. 631, Papillen an um die Antheridienstifte von „*R. fluitans* aus Deutschostafrika“, sie finden sich da auch um die Archegonienmündung stehend. Ich fand Papillen außer bei *Ricciella tenerrima*²⁾ und *R. Dinteri* und der von A. Braun gesammelten Tempelhofer *Ricciella* auch bei verschiedenen *Riccien*. So stehen bei *Riccia Guadelupensis*³⁾, *indica*⁴⁾ und *obtusata*⁵⁾, ebenso bei *R. Gougetiana*, *Bischoffii* und *R. Goug. var. armat.* Papillen im Kanal, in dem der Archegonhals verläuft. Bei den drei Letzteren sind die Papillen allerdings wohl nur Thyllen ohne Funktion, ein Hineinwuchern der Zellen in den ziemlich weiten Ausführgang, namentlich, wenn das Archegon vertrocknet stehen geblieben ist.

So kommen also bei verschiedenen *Ricciellen* und *Euriccien* und auch bei *Riccicarpus natans* — wie schon Leitgeb anführte⁶⁾ — Papillen bald um die Archegonien, bald um die Antheridien vor; dies Merkmal kann daher nicht für die Aufstellung einer neuen Gattung in Betracht kommen.

Man kann allerdings darin, daß die Archegonien bei *R. perennis* und z. B. bei *R. Dinteri* und der Tempelhofer *Ricciella* einzeln in \pm

1) Douin et Trabut, Extrait de la Revue générale de Botanique: „Deux Hépatiques peu connues“ 1919.

2) *R. tenerrima* Steph., Berliner Herbar.

3) *R. guadalupensis* Steph., Berliner Herbar. — Peri-Duss, Quadeloupe, „sur la terre dans une rigole de la ville de la Basse-Terre“.

4) *R. indica* Steph. nov. spec., Berliner Herbar.

5) *R. obtusata* Steph. nov. spec., Münchener Herbar.

6) Leitgeb, H., Untersuchungen über die Lebermoose, 1879, Bd. IV—VI.

regelmäßigen Abständen längs des Thallus in der Mittellinie stehen, einen Anklang an die Bildung von Ständen sehen, im Gegensatz zu der zerstreuten Anordnung der Gametangien, wie sie sich bei *R. glauca* und anderen findet und von Goebel für *R. crispatula*¹⁾ abgebildet ist. Zu einer systematischen Abtrennung dieser Formen liegt aber meiner Ansicht nach kein Grund vor.

Die Untersuchung der Ricciaceen ergibt, daß bei den Ricciellen sowohl als bei den Riccien Rückbildungserscheinungen des Thallus in Beziehung mit den Lebensverhältnissen auftreten. So zeigen *Riccia amboinensis*²⁾ und *Riccia grandis*³⁾, beide Bewohner feuchter Standorte, einen flachen, blattartigen Thallus, ähnlich, wie Goebel dies von *Ricciella chartacea* und *Ricciella membranacea* angibt⁴⁾.

Die Formen mit engen Luftkanälen sind sonst viel gleichförmiger gebaut, wie die mit weiten Lufthöhlen. Das Speichergewebe nimmt im allgemeinen bei den Euriccien viel mehr Raum ein als bei den Ricciellen, bei denen ich nur bei drei Formen: *R. deserticola*⁵⁾, *perthiensis*⁶⁾ und *Goebeliana*⁷⁾ eine stark entwickelte, 9—14 Zellreihen hohe Speicherschicht fand, während sie bei anderen Ricciellen durchschnittlich nur 2—4 Zellreihen ausmachte. Bei *R. Goebeliana* ist die Speicherschicht durch auffallend stark verdickte Wände ausgezeichnet, die Verdickung wird durch Pektineinlagerung bedingt.

Unter den Atemöffnungen der Ricciellen kann man verschiedene Typen unterscheiden. Der am meisten vertretene ist wohl der, daß von den vier oder sechs den Porus umgebenden Zellen jede eine Grenzzelle abgeschnitten hat. Bei anderen Ricciellen werden überhaupt keine Grenzzellen mehr abgeschnitten, z. B. bei den drei sehr leicht gebauten Formen *R. membranacea*, *chartacea* und *subsimilis*⁸⁾. Besonders bemerkenswert sind die Poren von *R. membranacea* durch die enorme

1) Organographie, II, 2. Aufl., pag. 684.

2) *R. amboinensis*, Berliner Herbar, gesammelt 1875 von Dr. Naumann in Amboina, wo diese *Riccia* „auf feuchter Erde bei Malayenhütten Rosetten bildet“. Vgl. Steph. Spec. Hep., Vol. I, pag. 14.

3) *R. grandis* Nees, Berliner Herbar. Vgl. Lindenberg, Monographie der Riccien, 1836, pag. 434.

4) Organographie, II, 2. Aufl., pag. 630.

5) *R. deserticola* St., Münchener Herbar. Vgl. Steph. Spec. Hep., Vol. I, pag. 48.

6) *R. perthiensis*, Alkoholmaterial. Vgl. Organographie, II, 2. Aufl., pag. 631 (Perthiana).

7) *R. Goebeliana* Steph. nov. spec., Münchener Herbar, Neuseeland.

8) *R. subsimilis* Steph., Münchener Herbar, Paraguay. Vgl. Spec. Hep., pag. 42

Größe, die sie erreichen. Die jungen Poren sind von vier oder fünf Zellen umgeben, die Randzellen haben sich bei den großen Poren bis zu etwa 11 Zellen vermehrt. Diese großen Poren liegen aber nur in den mittleren Thallusteilen. Die Grenzzellen um die großen Poren sind sehr langgestreckt und schmal geworden. Das muß sich aber erst im Verlauf des Wachstums durch Dehnung der Randzellen ergeben haben, da ja an den jungen Poren diese Zellen noch nicht von den anderen Epidermiszellen sich unterscheiden. Von eigentlichen Grenzzellen kann man hier daher wohl nicht sprechen.

Daß die einfachen Atemöffnungen aber nicht ausschließlich an Formen mit rückgebildetem Thallus gebunden sind, zeigt die oben erwähnte, kräftig gebaute *R. Goebeliana*, die auch einfache Poren hat.

Bemerkenswert sind die Poren von *R. crystallina*. Der Porus liegt ursprünglich in der Mitte der Kammer, wird dann aber durch unregelmäßige Teilungen der ihn umgebenden Zellen aus dem Zentrum verschoben und zwar oft so stark, daß er ganz an die Grenze der Kammer zu liegen kommt, d. h. die Epidermiszellen teilen sich in letzterem Fall auf dieser Seite der Kammer überhaupt nicht mehr in tangentialer Richtung. Unterbleibt die tangentielle Teilung aller den Porus begrenzenden Zellen überhaupt, so entsteht gar keine Decke mehr über der Kammer, wie das bei *R. crystallina* bei vielen Kammern der Fall ist.

Experimenteller Teil.

Goebel bespricht in der Organographie, II, 2. Aufl., pag. 654. die Frage: Kann die Wasserform von *R. natans* überhaupt Gametangien bilden oder läßt sie nur die an der Landform entstandenen sich weiter entwickeln? Nach Garber¹⁾ entstehen die Gametangien an der Wasserform, aber er schließt dies nur aus Beobachtungen, Kulturversuche hatte er nicht darüber angestellt.

Lewis²⁾ dagegen gibt an, daß seine *R. lutescens*, die er mit der Landform von *R. natans* identifiziert, eben als solche Landform fruktifizierte.

Die Landformen von *R. natans*, die ich im Freien und im Glashaushaus zog, fruktifizierten nicht. Wohl aber fand ich an Wasserformen von *R. natans*, die mir aus Neckarau bei Mannheim geschickt worden

1) Garber, J. F., „The life-history of *Ricciocarpus natans*“. *Botanical Gazette*, XXXVII, 1904.

2) Lewis, Ch. E., The embryology and development of *Riccia lutescens* and *Riccia crystallina*. *Botanical Gazette* 1906, Vol. XLI.

waren¹⁾, Antheridien und Archegonien Anfang Mai ausgebildet, nachdem die Pflanzen den Winter durch (seit Oktober, wo ich sie bekam und wo ich nichts von Geschlechtsorganen an ihnen sehen konnte) in einer Glasschale mit Regenwasser gewesen waren. Die Anlage der Geschlechtsorgane erfolgte hier also bei der Wasserform. Das Glashaus, in dem die Pflanzen waren, hatte nicht viel Licht, auch war in der Glasschale nicht immer reichlich Wasser, so daß die Thalli ziemlich klein waren und im hinteren Teil abstarben. Vielleicht hatten auf den Eintritt der Gametangienbildung die schlechten Bedingungen für das vegetative Wachstum einen Einfluß.

Aus der in den Münchener Gewächshäusern in großer Menge vorkommenden *R. „fluitans“* entwickelt sich als Landform eine „breite Form“, auf die ich besonders aufmerksam machen möchte, weil ihre Zugehörigkeit nicht einwandfrei festgestellt werden konnte, da Früchte noch nicht bei ihr gefunden wurden. Auch Herr Geheimrat v. Goebel, der die Pflanze schon beobachtet hatte, sah nie Früchte daran. Es ist eine breite, gedrungene Form mit \pm polygonalen Kammern. Der Querschnitt zeigt einen sehr leichten Bau. In der Mittelpartie besteht er aus zwei oder drei übereinander liegenden Kammerreihen und zwei Schichten Grundgewebe; gegen den Rand zu sind meist zwei Kammern übereinander und gewöhnlich schließt der Querschnitt rechts und links mit einer großen Kammer ab. Die Wasserform von *R. „fluitans“*, die ich im Maisinger See bei Starnberg sammelte, ergab als Landform auch die typische „breite Form“. *R. fluitans* f. *canaliculata* ist es sicher nicht. Der Ansicht von Herrn Dr. Familler²⁾, der mir die Pflanze als *R. Hübneriana* L. bestimmte, kann ich mich nach Vergleich des Querschnittes der „breiten Form“ mit dem von Herbarmaterial von *R. Hübneriana* L. nicht anschließen. Es scheint mir sicher, daß — wie Familler ausführt³⁾ — *R. fluitans* eine Sammelart von Schwimmformen verschiedener *Riccieen* darstellt. Dafür spricht schon der Vergleich der in den Herbarien mit dem Namen *R. fluitans* bezeichneten Ricciellen, die Breite dieser Formen ist sehr verschieden. Ich glaube, daß die eben besprochene „breite Form“ gar nicht selten ist. Aber

1) Für die freundliche Hilfe bei der Beschaffung des Materials möchte ich auch hier Herrn Prof. Glück bestens danken, ebenso Herrn Stadtgärtner Grün aus Mannheim.

2) Ich möchte auch hier Herrn Dr. Familler bestens für das freundliche Eingehen auf meine Fragen danken.

3) Familler, J., Denkschrift der Bayr. Bot. Gesellschaft in Regensburg, Bd. XIV, neue Folge, VIII. Bd., pag. 12. Regensburg 1920.

die Frage nach ihrer Zugehörigkeit muß ich offen lassen, da, wie gesagt, die Sporen fehlen.

Die Poren dieser „breiten Form“ sind gut ausgebildet und mit Grenzzellen versehen. Es ist möglich, die Ausbildung der Poren mehr oder weniger zu verhindern und dadurch eine Annäherung an die Wasserform hervorzurufen, wenn man die Pflanzen in abgeschwächtem Licht und wasserdampfgesättigtem Raum zieht. Bei den unter diesen Bedingungen gezogenen Pflanzen war die Stelle in der Kammerdecke, wo sich bei Normalkulturen der *Porus* befindet, bezeichnet durch eine Gruppe von zwei, drei oder auch mehr als drei kleineren Zellen, die sich aber durch nichts als durch ihre relative Kleinheit von den anderen unterschieden und zwischen denen keine Öffnung zu sehen war. Es kamen auch Kammern vor, wo man eine solche Zellgruppe nicht mit Sicherheit mehr nachweisen konnte. In anderen Kammern wieder war noch deutlich eine Grenzzelle abgeschnitten, die sich aber in nichts als in ihrer Form — auch nicht durch stärkere Lichtbrechung — von den übrigen Zellen unterschied.

Die gewöhnlichen *Ackerriccien* sind, soweit mir bekannt, experimentell noch nicht näher untersucht.

Als echte „Unkräuter“ sind sie außerordentlich widerstandsfähig. Die Thalli können unter ungünstigen Verhältnissen lange kümmerlich dahinvegetieren und sich doch, wenn sie wieder in gute Lebensbedingungen kommen, zu vollkommen kräftigen gesunden Pflanzen entwickeln.

Die Austrocknungsfähigkeit der *Ackerriccien*, die ich aber nicht genauer untersuchte, ist, soweit ich beobachtete, eine sehr große, wie das zu erwarten ist.

Auf der anderen Seite wieder kommen diese xerophilen Formen sehr gut in und auf dem Wasser fort. Thalli, die ich mehrere Wochen unter Wasser hielt, wuchsen da sehr gut und entwickelten außerordentlich reichlich Sporogone. Der Thallusbau selbst wurde nicht wesentlich verändert; in den Schuppen bildete sich Chlorophyll. Auf dem Wasser wächst *R. glauca* auch gut, nur muß sie, wie auch bei dem eben angeführten Versuch, anorganische Stoffe in gelöster Form zur Verfügung haben; ich brachte stets etwas Erde auf den Boden der Glasschale. Auch muß darauf geachtet werden, daß der Standort ein kühler ist; gegen starke Erwärmung sind die Pflanzen empfindlich.

Im Dunkeln vermag *R. glauca* sich einige Zeit zu halten, doch wächst sie kaum und zeigt keine der an den *Marchantiaceen* bekannten Etiolierungserscheinungen.

Zog ich *R. glauca* unter Wasser, so verzweigte sie sich abnorm, ebenso, wenn sie auf gutem Boden und abgeschwächtem Licht gezogen wird. Bei dem gegabelten Thallus ist dann stets einer der Gabeläste im Wachstum gehemmt, entweder abwechselnd der rechte oder linke oder stets derjenige auf der gleichen Seite. Die unregelmäßigen Verzweigungen scheinen durch einen Überschuß von anorganischen gegenüber den organischen Nährstoffen bewirkt zu werden, denn Sandboden und normale Beleuchtung haben zur Folge, daß die Thalli gedrunken und breit werden und sich regelmäßig verzweigen, während *R. glauca*, in Knopscher Nährlösung gezogen (statt 1000 ccm Wasser nur 500 bzw. 800 ccm) die abnorme Verzweigung auch zeigte.

R. glauca hat die Fähigkeit zu perennieren, d. h. das hintere Thallusende verwittert, während der vordere Teil weiterwächst.

Die Fähigkeit zur Bildung von Geschlechtsorganen scheint nahe mit den Bedingungen für die Möglichkeit des vegetativen Wachstums zusammen zu fallen. Man findet bei *R. glauca* jederzeit Gametangien. Dies ist aus biologischen Gründen wohl zu verstehen und besonders bemerkenswert gegenüber den oben erwähnten Verhältnissen bei *R. natans* und der „breiten Form“, bei denen so selten oder nie Gametangien angetroffen werden. Es liegen hier in einer und derselben Familie die Bedingungen für den Eintritt der Gametangienbildung offenbar sehr verschieden.

Durch die massenhafte Sporenerzeugung ist bei den Ackerriccien für die Erhaltung der Art gut gesorgt.

Die Sporen müssen eine Ruheperiode durchmachen. Daß die Keimung der Sporen nicht ohne weiteres erfolgt, gaben schon Hofmeister¹⁾ und Kny²⁾ an und ebenso Fellner³⁾. Letzterer erhielt schließlich Keimpflanzen, aber er hat keine Versuche über den Eintritt der Keimung angestellt. Die Literaturangaben zeigen, daß ähnliche äußere Bedingungen einmal eine Sporenkeimung hervorrufen, ein andermal aber auch nicht.

Dies geht auch aus meinen Versuchen hervor. In Schale I—XI (Tab. 1) wurden Sporen aus reifen Sporogonen ausgesät⁴⁾ und diese teils 9 Tage trocken gehalten und dann gegossen, teils von Anfang an feucht gehalten. Das Resultat war, daß Sporen aus beiderlei Versuchs-

1) Hofmeister, W., Entfaltung und Fruchtbildung höherer Kryptogamen, 1851.

2) Kny, L., Über Bau und Entwicklung der Riccien. Jahrb. Wiss. Bot. 1867.

3) Fellner, F., Jahresbericht des akademischen naturwiss. Vereins in Graz, Anhang „Keimung der Sporen von *R. glauca*“, 1875.

4) Die Sporen wurden in geschlossenen Petrischalen auf Fließpapier ausgesät.

anordnungen zum Keimen kamen, und zwar, mit Ausnahme von Schale I, sehr spärlich. Die Zeit bis zum Eintritt der Keimung war annähernd überall dieselbe: 11—16 Tage. Es ist hier offenbar die innere Beschaffenheit der Sporen, ihr Reifezustand, maßgebend für den Eintritt der Keimung. — Um zu prüfen, ob es vielleicht die ganz jungen Sporen sind, die man schneller zum Keimen bringen kann, säte ich Sporen verschiedenen Reifegrades aus.

Es sprechen im großen ganzen die Resultate dafür, daß es Sporen in nicht ausgereiftem Zustand sein müssen, die ohne Ruheperiode keimen können. Im günstigsten Stadium waren Sporen aus Schale f, in welche Sporen von solchen Sporogonen gebracht wurden, die noch kaum durch den Thallus hindurchschimmerten. Auffallend ist allerdings die reichliche Sporenkeimung in Schale I, weil hier die Sporen nicht absichtlich aus jungen Sporogonen stammten. Da aber auf dem Ricciantallus oft zwei Sporogone ganz dicht nebeneinander stehen, so ist es doch gut möglich, daß neben dem zum Versuch verwendeten reifen Sporogon ein dicht daneben stehendes unausgereiftes — vielleicht durch jenes in seiner Entwicklung verzögertes — mit ausgesät wurde.

Erwähnt sei noch, daß ich einmal durch Gefrierenlassen von Sporen, die sicherlich nicht besonders jung waren, in zwei gleichbehandelten Schalen eine rasche, sehr reichliche und gleichmäßige Sporenkeimung bekam. Ich möchte das Ergebnis der Versuche dahin zusammenfassen, daß die ganz ausgereiften Sporen eine Ruheperiode durchmachen müssen, daß aber, wenn Sporen in bestimmten Entwicklungsstadien ausgesät werden, diese sehr bald, nach meinen Erfahrungen innerhalb 11—16 Tagen, keimen und daß es außerdem möglich ist, durch Gefrieren ein sehr schnelles Keimen wahrscheinlich auch der schon in der Ruheperiode befindlichen Sporen, hervorzurufen.

Zum Schluß möchte ich meinem verehrten Lehrer, Herrn Geheimrat von Goebel, auch hier meinen besonderen Dank aussprechen für das freundliche Interesse, das er der Arbeit, die auf seine Anregung hin gemacht wurde, stets entgegenbrachte.

Die ausführliche Arbeit, die der vorliegenden Zusammenfassung zugrunde liegt, befindet sich mit Abbildungen im Botanischen Institut München und kann von da zur Einsicht bezogen werden.

Tabelle 1 zu den
(Für die Schalen I—XI)

Datum	Schale I	Schale II	Schale III	Schale IV	Schale V
1. VI.	Sporen von 5—6 Thalli ausgesät, abends, kam am 2. VII. in ein n. S. gelegenes Glashaus. Sporen stets feucht gehaltn¹⁾	Sporen von etwa 5 bis 6 Thalli ausgesät, Schale genau behandelt wie Schale I	Sporen von etwa 4 Thalli ausgesät, trocken ; hell gestellt in eine Temp. von 13°	Sporen von etwa 5 Thalli ausgesät; trocken ; hell gestellt in eine Temp. von 13°	Sporen von 5 Thalli ausgesät; trocken ; hell gestellt in eine Temp. von 13°
10. VI.	Kam in ein nach N gelegenes Glashaus, Durchschnittstemp. ca. 20°	Wie Schale I behandelt	Mit Regenwasser gegossen , in ein nach N gelegenes Glashaus gestellt. Durchschnittstemp. ca. 20°	Wie Schale III behandelt	Wie Schale III behandelt
12. VI.	Reichl. Sporenkeimung, also nach 11 Tagen				
14. VI.		3 Sporen keimen, also nach etwa 12 Tagen			
21. VI.	Etwa 60 keimende Sporen, davon in einer Gruppe 30 keimende Sporen zwischen 24 ungekeimten	Keine weitere Keimung erfolgt	Keine Keimung	Keine Keimung	Keine Keimung
30. VI.		Keine weitere Keimung	Keine Keimung	Keine Keimung	Keine Keimung
7. VII.	Keine neue Keimung, es sind immer noch sehr viel ungekeimte Sporen da	Keine neue Keimung	Keine Keimung	Keine Keimung	Keine Keimung
12. VII.	Keine weitere Keimung	Keine neue Keimung	Keine Keimung	1 Spore keimte, muß aber schon länger keimen und bei einer der letzten Beobachtungen übersehen worden sein!	Keine Keimung
23. VII.	Konnte keine Neukeimung feststellen	Keine neue Keimung	1 Spore keimte, muß aber schon länger keimen und bei einer der letzten Beobachtungen übersehen worden sein	Keine weitere Keimung	Keine Keimung

1) Die Sporen waren nur einmal unbeabsichtigterweise 1½, Stunde trocken,

Keimungsversuchen.

wurden reife Sporogone verwendet.)

Schale VI	Schale VII	Schale VIII	Schale IX	Schale X	Schale XI
Sporen von 5 Thalli ausgesät; trocken ; hell gestellt in eine Temp. von 13°	Sporen von 5 Thalli ausgesät; trocken ; dunkel gestellt, in Temp. von 13°	Sporen von 8 Thalli ausgesät; trocken ; dunkel gestellt in Temp. von 13°. Hier scheint zwischen <i>R. glauca</i> auch <i>R. sorocarpa</i> hineingekommen zu sein)	Sporen von 8 Thalli ausgesät; trocken ; dunkel gestellt in Temp. von 13°	Sporen von 8 Thalli von <i>R. glauca</i> ausgesät; trocken ; dunkel gestellt in Temp. von 13°	Sporen von 8 Thalli ausgesät; trocken ; dunkel gestellt in Temp. von 13°
Wie Schale III behandelt	Wie Schale III behandelt	Wie Schale III behandelt	Wie Schale III behandelt	Wie Schale III behandelt	Wie Schale III behandelt
1 Spore keimt in 1 Gruppe von 50—60 Sporen, also nach 11 Tagen Feuchthaltung	Keine Keimung	In 1 Gruppe von etwa 48 Sporen aus 1 Thallus keimt 1 Spore, in einer anderen Gruppe keimen 3 Sporen, also im ganzen 4 Sporen nach 11 Tagen Feuchthaltung	Keine Keimung	4 Sporen keimen in 1 Gruppe von etwa 70 Sporen aus demselben Thallus	Keine Keimung
Keine weitere Keimung	Keine Keimung	Keine weitere Keimung	Keine Keimung	In der Gruppe mit 4 keimenden Sporen noch 3 Neukeimungen, in einer anderen 2	Keine Keimung
Keine weitere Keimung	Keine Keimung	Keine weitere Keimung	Keine Keimung	Keine weitere Keimung	Keine Keimung
Keine neue Keimung	Keine Keimung	Keine weitere Keimung	Keine Keimung	Keine weitere Keimung	Keine Keimung
Keine neue Keimung	Keine Keimung	Keine neue Keimung	Keine Keimung	1 keimende Spore kam noch dazu	Keine Keimung

ich glaube aber nicht, daß dies irgendeinen Einfluß auf das Resultat hatte.

Tabelle 2 zu den Keimungsversuchen.

Schale a	Schale b	Schale c	Schale e'	Datum	Schale e und e'	Schale f und f'	Schale d		
Sporen am 10. I. aus- gest. Vom 10.—22. I. trocken, dunkel, in Temp. 13° 22. I. ge- gossen, hell ge- stellt in Durch- schnitts- temp. von 27°. Nach etwa 10 Tagen keimten einige Sporen (gesehen am 3. II., wo die Keim- schläuche schon ein paar Tage alt waren)	Sporen am 10. I. aus- gest. Vom 10.—22. I. trocken, dunkel, in Temp. 13° 22. I. ge- gossen, hell ge- stellt in Durch- schnitts- temp. von 27°. Nach etwa 12 Tagen keimten einige Sporen (gesehen am 18. II., Temp. von etwa 20° durchschn. Keim- schläuche schon ein paar Tage alt waren)	18. VI. 1919. Sporen ausgest. Schale um 3/4 I. um 11. VI. nach 9 Uhr mit Regen- wasser gossen, war also fast 24 Stunden trocken. geschloss. Kam dann am 19. VI. 11. VI. in eine Temperatur von etwa 20° durchschnittl. Schale geschloss. 21. VI. 13. III. Keine Keimung	1. VI. 1920. Sporen von R. glauca ausge- st. (von 9—10 Exemplaren). Schale um 1/4 nach 9 Uhr offen in die Sonne gestellt. Temp. 25—27°. 11. VI. 1/2 nach 9 Uhr mit Regen- wasser gossen, war also fast 24 Stunden trocken. geschloss. Kam dann am 19. VI. 11. VI. in eine Temperatur von etwa 20° durchschnittl. Schale geschloss. 21. VI. 13. III. Keine Keimung	21. VI. Sporen aus Sporogonen v. R. glauca, die noch nicht ganz frei zutage lagen, mit Regenwasser gegossen, in ein nach Norden gelegenes Glashaus in Durchschnittstemp. von 20° gestellt. Schale e Schale e' Schale f Schale f'	Sporen von etwa 9 Exemplaren ausgest. Sporen von 5 Exemplaren ausgest. Sporen von R. glauca v. 9 Exmpl. ausgest. Sporen v. R. glauca v. 5 Exmpl. ausgest.	Sporen aus Sporogonen, die zum Teil noch kaum durch den Thallus hindurchschimmerten, m. Regenwasser gegossen, in ein nach Norden gelegenes Glashaus in Durchschnittstemp. von ca. 20° gestellt (wie Schale e und e'). Sporen v. R. glauca v. 5 Exmpl. ausgest. Sporen v. R. glauca v. 5 Exmpl. ausgest.	Ganz reife, frei zu- tage liegende Spor. v. R. glauca ausgest., m. Regenwasser gegossen und (wie Schale e, e' f u. f') in ein n. Norden gelegenes Glashaus in Durchschnittstemp. von ca. 20° gestellt. Keine Keimung Keine Keimung Keine Keimung		
27. VII.				27. VII.	Noch ein paar Sporen neu-gekeimt, aber der größte Teil d. Sporen ungekeimt	Könte keine neu-gekeimte Sporen feststellen	Etwa 11 neu-gekeimte Sporen	Könte keine Neu-keimung feststellen.	Keine Keimung

Literaturverzeichnis.

- Bischoff, G. W., Bemerkungen über die Lebermoose, vorzüglich aus der Gruppe der Marchantiaceen und Ricciaceen. 1835.
- Braun, A., Bemerkungen über einige Lebermoose. Flora 1821.
- Campbell, D. H., Mosses and Ferns. 1895.
- Evans, A. W., Notes in New England Hepaticae Rhodora, Journal of the New England Botanical Club, Vol. XIX (1917).
- Familler, J., Denkschrift der Bayr. Bot. Gesellschaft in Regensburg, Bd. XIV, Neue Folge, Bd. VIII. Regensburg 1920.
- Fellner, Jahresbericht des Akademischen naturwissenschaftlichen Vereins in Graz, Anhang: Keimung der Sporen von *R. glauca*. 1875.
- Gams, H., Prinzipienfragen der Vegetationsforschung. 1918.
- Garber, J. F., The life-history of *Ricciocarpus natans*. Botanical Gazette XXXVII. 1914.
- Gasares-Gilet, Flora Iberica, Briófitas (Primera Parte) Hepaticas. 1919.
- Goebel, K., Organographie, 1. Auflage.
- Derselbe, Organographie II, 2. Auflage. 1915—18.
- Derselbe, Über den Öffnungsmechanismus der Moosanthridien. I. Suppl. aux Annales du jardin bot. de Buitenzorg. 1898.
- Hofmeister, W., Entfaltung und Fruchtbildung höherer Kryptogamen. 1851.
- Juel, O. Über den anatomischen Bau von *Riccia Bischoffii* Hübn. Svensk Botanisk Tidskrift, Bd. IV. 1910.
- Kny, L., Über Bau und Entwicklung der Riccien. Jahrb. wiss. Bot. 1867.
- Leitgeb, H., Untersuchungen über die Lebermoose, Bd. IV—VI. 1879.
- Lewis, Ch., E., The embryology and development of *Riccia lutescens* and *Riccia crystallina*. Botanical Gazette XLI. 1906.
- Lindberg, Musc. Scand., pag. 2 (1879).
- Lindenberg, J. B. W., Monographie der Riccieen. 1836.
- Macvicar, S. M., The students handbook of British Hepatics. 1912.
- Müller, K., Die Lebermoose Deutschlands, Österreichs und der Schweiz, Bd. VI, 1. Abteilung in Rabenhorsts Kryptogamenflora. 1906—1911.
- Nees v. Esenbeck, C., Naturgeschichte der europäischen Lebermoose. 1838.
- Pietsch, W., Entwicklungsgeschichte des vegetativen Thallus, insbesondere der Luftkammern der Riccien. Flora 103 (1911).
- Stephani, F., Species Hepaticarum, Vol. I. 1900.
- Strasburger, E., Das botanische Praktikum. 1913.
- Trabut et Douin, Extrait de la Revue générale de Botanique: Deux Hépatiques peu connues. 1919.
- Torka, V., Lebermoose aus dem Nordosten der Provinz Posen. Hedwigia 1911.

Zur Organographie der Lemnaceen.

Von K. Goebel.

Mit 12 Abbildungen im Text.

Die folgende Mitteilung behandelt drei für die Organographie der Lemnaceen — eine der merkwürdigsten Pflanzenfamilien — bedeutungsvolle Fragen:

- I. Die Asymmetrie des Vegetationskörpers und ihre Beeinflußbarkeit.
- II. Die Gestaltung von Wolffiella.
- III. Die morphologische Deutung des Aufbaus der Vegetationsorgane.

Die einzelnen Teile des Lemnaceenvegetationskörpers mögen zunächst als „Glieder“ bezeichnet werden — ihre Deutung bleibt dem III. Abschnitt vorbehalten.

I.

Auf die schon früheren Forschern bekannte Tatsache, daß die beiden neuen Glieder, die aus einem Lemnaceenglied hervorgehen, untereinander ungleich sind, derart, daß man ein gefördertes (+ ..) Glied und ein gemindertes (— ..) Glied unterscheiden kann, wurde in des Verf.'s „Morphologie des Asymmetrischen“¹⁾ aufs Neue hingewiesen. Diese Erscheinung äußert sich in verschiedenen Graden. Sie kann z. B. bei *Spirodela polyrrhiza* (Fig. 1) soweit gehen, daß jeweils nur die + Glieder zur Weiterentwicklung gelangen und so schraubelartige Verzweigungssysteme entstehen. An demselben Orte (pag. 186, Anm. 2) wurde auch die Vermutung ausgesprochen, daß die beiden Glieder (+ und —) gegenüber äußeren Einwirkungen verschieden sich verhalten könnten.

Die weitere Untersuchung hat gezeigt, daß dies in der Tat der Fall ist.

Dies zeigt namentlich *Lemna trisulca*. Sie lebt gewöhnlich (im nichtblühenden Zustande) untergetaucht. Unter günstigen Wachstums-

1) Goebel, Die Entfaltungsbewegungen der Pflanzen (1920), V. Abschnitt, pag. 186 ff.

bedingungen tritt ein Unterschied zwischen $+$ und $-$ Gliedern so gut wie nicht hervor. Vielmehr treten, da beide fast gleichartig ausgebildet sind und jedes Glied zwei neue Seitenglieder hervorbringt, wie Fig. 2 zeigt, „dichasial“ verzweigte Gliederverbände auf.

Aber man kann auch schraubelig verzweigte (Fig. 3) im Freien finden. Das gab Veranlassung zu der Frage, ob man diese Wuchsform künstlich hervorrufen könne. Das ist, wie das Folgende zeigen wird, leicht zu erreichen.

Zunächst sei zur Verhütung von Mißverständnissen hervorgehoben, daß es sich bei diesen Schraubelverbänden nicht etwa um Pflanzen

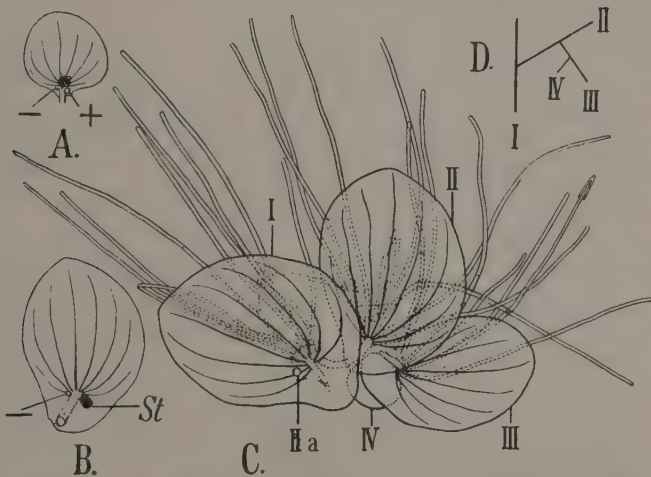


Fig. 1. *Spirodela polyrrhiza*. C. Pflanze mit vier Gliedern von oben, schwach vergr. I—IV, die auseinander (wie in Schema D. angedeutet ist) schraubelartig hervorsprossenden Glieder. Eigentlich bringt jedes Glied zwei neue hervor. Das Minusglied (eines ist in C. bei IIa sichtbar) bleibt aber frühzeitig in der Entwicklung stehen. (Aus Goebel, Die Entfaltungsbewegungen.)

handelt, welche geblüht haben. Auch an diesen können solche Verbände deshalb entstehen, weil die Infloreszenz an Stelle des Minusgliedes auftritt, während das Plusglied vegetativ bleibt. Um derartige Pflanzen handelte es sich bei den anzuführenden Versuchen nicht. Die Minusglieder waren nicht durch Blütenbildung ersetzt, sondern in ihrer Entwicklung gehemmt und als „Anlagen“ leicht nachzuweisen, obwohl sie äußerlich, d. h. aus der „Tasche“, in welcher sie verborgen sind, nicht hervortraten. Man kann sie aber, wie gezeigt werden soll, zur Weiterentwicklung veranlassen.

Zunächst wurde versucht, ob die „Dichasien“ sich in die Schraubelform überführen lassen.

Es wurden 20 Pflanzen mit gut entwickelten „Dichasien“ in Schalen, die unten Erde, oben Wasser enthielten, bei geminderter Be-

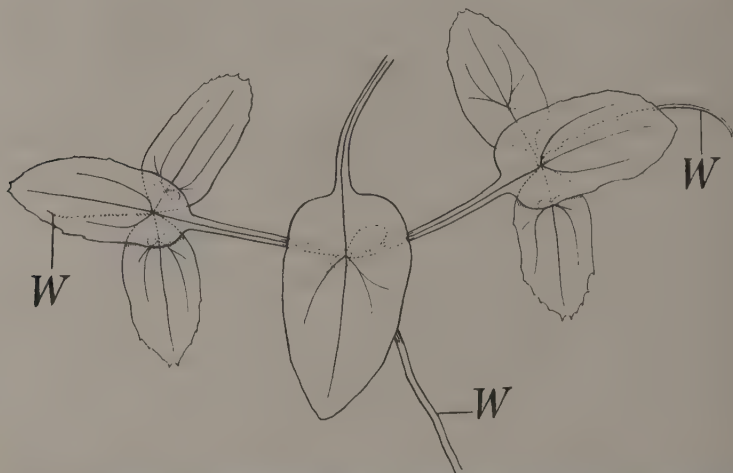


Fig. 2. *Lemna trisulca*. Habitusbild einer „dichasial“ verzweigten Pflanze, vierfach vergr., von oben. Jedes Glied bringt zwei, nicht auffällig voneinander unterschiedene Seitenglieder hervor. (Aus Goebel, *Organographie*, 2. Aufl.)

leuchtung (im Hintergrund eines Zimmers) kultiviert. Die Ende September eingesetzten Pflanzen wurden Ende Dezember geprüft. Alle 20 hatten statt der Dichasien Schraubeln gebildet, manche außerordentlich schön.

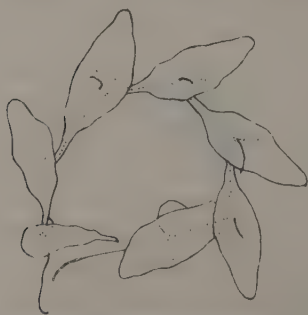


Fig. 3. *Lemna trisulca*. „Schraubel“ von einem schwach beleuchteten Standort. (Schwächer vergr. als Fig. 2.)

Es fanden sich auch Übergangsbildungen von Dichasien zu Schraubeln. D. h. es hatten sich an einem Gliede zunächst zwei neue Glieder entwickelt. Aber nur eines davon hatte einen „Stiel“ und weitere seitliche Glieder ausgebildet, das andere war zwar über die Tasche erheblich hinausgewachsen, aber dann stecken geblieben. Auch blieb manchmal eines der beiden Dichasialglieder, statt eine Schraubel zu bilden, ganz zurück. Die Asymmetrie

trat also besonders auffallend auch dadurch hervor, daß nur ein Gliedssystem sich zur Schraubel weiter entwickelte.

In zwei Fällen trat ein „Umschlag“ ein, der zeigt, daß $+$ und $-$ Glied nicht immer unabänderlich festgelegt sind. D. h., es entwickelte sich ein Glied, das man seiner Stellung nach für ein Minusglied halten mußte, zum $+$ Gliede. Von 20 zu gleicher Zeit und unter gleichen Bedingungen (in einer Schale unmittelbar daneben) gezogenen Schraubelpflanzen waren 16 übrig geblieben. Keine war dichasial geworden, obwohl sie gut weiterwuchsen. Es waren Schraubeln mit 10 Gliedern darunter. Nur an 4 davon waren einzelne der gehemmten Glieder ausgewachsen, ohne sich aber weiter zu verzweigen. Es kann das nicht wundernehmen. Denn auch die $+$ Glieder können zeitweilige Hemmungen erfahren, die dann die Entwicklung des gegenüberliegenden $-$ Gliedes bedingen.

Auch der umgekehrte Versuch gelang mit gleicher Sicherheit. Es handelte sich darum, aus Schraubelpflanzen bei sonst gleichen Verhältnissen Dichasialpflanzen zu machen. Schon nach kurzer Zeit (10 Tage), nachdem die Schraubelpflanzen in bessere Beleuchtung gebracht worden waren, trat bei den neugebildeten Gliedern wieder die normale Wuchsform ein, d. h. also, das $-$ Glied entwickelte sich ebenfalls. Ja, es kamen sogar einzelne der vorher gehemmten Minusglieder der Schraubelpflanze nachträglich noch zur Entwicklung. Sie waren gehemmt durch die Entwicklung der $+$ Glieder. Die Hemmung tritt aber nur bei verhältnismäßig ungünstigen äußeren Bedingungen ein; bei günstigen tritt die Korrelation nicht hervor.

Das Vorhandensein einer Korrelation zwischen den zwei Gliedern bei *Lemna trisulca* geht auch aus folgendem Versuch hervor.

Am 20. Sept. wurde bei neun rein schraubelig verzweigten Pflanzen, die einem Standort im Freien entnommen worden waren, das jüngste Glied entfernt. Am 16. Okt. hatten alle das dem entfernten entgegengesetzte Glied entwickelt, das normal gehemmt geblieben wäre. Die Pflanzen wurden bei schwachem Licht kultiviert, um eine durch äußere Faktoren (hier das Licht), nicht durch Korrelation bedingte Förderung des gehemmten Gliedes zu vermeiden. Man könnte, da die aus dem Freien geholten Pflanzen unter anderen als ihren bisherigen Bedingungen weiter wuchsen, annehmen, daß trotzdem eine solche direkte Beeinflussung stattgefunden habe. Aber von 15 Kontroll Exemplaren (deren letztes Glied nicht entfernt worden war) hatten 14 ihre Schraubelform behalten, nur bei einem war eine zweiseitige Verzweigung eingetreten. Das war auch bei dem neuen Gliede einer der operierten Pflanzen erfolgt, vielleicht deshalb, weil die Lichtintensität noch zu stark war, um die korrelative Hemmung des einen Gliedes in die Erscheinung treten zu

lassen. Daß eine solche vorhanden ist, scheint mir aus dem Mitgeteilten mit Sicherheit hervorzugehen. Die Schraubelbildung tritt also deshalb ein, weil unter ungünstigen Ernährungsbedingungen nur das + Glied zur Entwicklung gelangt und dabei zugleich korrelativ die Entwicklung des Minusgliedes hemmt.

Diese Vorgänge können uns auch einen Anhaltspunkt geben zur Analyse der Entstehung der Wickel- und Schraubelbildung in den Blütenständen, die man bis jetzt nur rein formal aus der Dichasienbildung abgeleitet hat. Darüber wird anderwärts zu berichten sein.

Diese Lemnacee stellt eines der am leichtesten feststellbaren Beispiele für die Beeinflußbarkeit der Gestaltung dar. Es kommt dabei in Betracht: 1. die durch innere Organisation gegebene, aber wie wir sehen, nicht durchaus festgelegte Verschiedenheit zwischen + und — Glied.

2. Die verschiedene Reaktionsfähigkeit beider auf Ernährungseinflüsse. Denn daß es sich hierbei in erster Linie um eine verschiedene Versorgung der beiden Glieder mit Assimilaten handelt ist mir nicht zweifelhaft, obwohl das nicht unmittelbar erwiesen wurde¹⁾. Man wird wahrscheinlich dieselbe Wirkung auch durch anderweitige Beeinflussung der Ernährung erzielen können.

3. Die Korrelation zwischen + und — Glied. Diese tritt aber nur dann auffallend hervor, wenn die Belichtung eine geringe ist.

In diesem Fall erfährt auch der anatomische Bau eine Vereinfachung, die wegen des Vergleiches mit den unten zu besprechenden Wolffien erwähnt sein mag.

An einem „normal“ gebauten Glied von *Lemna trisulca* nimmt ein interzellularraumreiches Gewebe den Hauptteil des Gliedes ein. Es ist nur am Rande umgeben von einem wegen des Fehlens von größeren Lufträumen heller erscheinenden, aus 3—4 Zellschichten bestehenden. In den bei schwacher Beleuchtung gewachsenen Gliedern dagegen ist das aus mehr Zellschichten bestehende Interzellularraumgewebe sehr verringert. Das einfacher gebaute nimmt mehr Raum ein.

1) Man kann natürlich auch annehmen, daß es sich um eine unmittelbare Beeinflussung des Wachstums durch das Licht handle. Indes würde dadurch die Korrelation zwischen + und — Glied nicht verständlich. Ob es sich dabei um die Menge der durch Lichtwirkung entstehenden Baumaterialien oder um besondere organische „growth-promoting substances“ (auximones) handelt, wie sie Bottomley annimmt, ist eine andere Frage (vgl. W. J. Bottomley, Some effects of growth-promoting substances (auximones) on the growth of *Lemna minor*. Proc. of the royal Soc., March 8, 1917).

Was für *Lemna trisulca* nachgewiesen wurde, gilt wahrscheinlich auch für andere Lemnaceen, wenn sie vielleicht auch nicht alle gleich leicht beeinflussbar sind.

Es ist ganz gut möglich, daß z. B. bei Formen von *Spirodela polyrrhiza*, wie die in Fig. 1 abgebildete, das + Glied von vornherein, d. h. also auch bei günstigen Ernährungsbedingungen gegenüber dem — Glied so gefördert ist, daß dieses auch bei den günstigsten Ernährungsbedingungen nicht mehr sich entwickeln kann. Es fragt sich nur, ob nicht durch Entfernung des + Gliedes das schon frühzeitig gehemmte — Glied noch zur Entwicklung gebracht werden kann.

II. Wolfffiella.

So merkwürdig auch alle Lemnaceen sind — als die sonderbarsten dieser sonderbaren Pflanzenformen müssen doch die Wolfffiellen bezeichnet werden.

Ihr Namen rührt von Hegelmaier¹⁾ her, welchem wir auch die Kenntnis ihrer Formbildung verdanken. Diese Kenntnis war aber bisher eine unvollständige. Einerseits bezeichnet Hegelmaier selbst²⁾ die Wolfffiellen als „noch etwas rätselhafte Gewächse“, andererseits war mir seine, unten anzuführende Äußerung über die Beziehungen der Wolfffiellen zu *Wolffia* und den übrigen Lemnaceen so wenig verständlich, daß ich schon lange den Wunsch hatte, Wolfffiellen selbst entwicklungsgeschichtlich untersuchen zu können. Herbarmaterial eignet sich bei der Zartheit der Pflanzen wenig dazu. Durch die Freundlichkeit des Herrn Prof. Reiche in Mexiko erhielt ich in Alkohol gelegte Süßwasserpflanktonpflanzen von einem Tümpel in der Nähe der Stadt Mexiko.

Außer *Riccia natans* und „fluitans“ (beide steril, letztere deshalb nur als zur fluitans-Gruppe gehörig erkennbar) fanden sich darunter *Lemna valdiviana*, *Wolffia columbiana*, und — spärlicher als die anderen — *Wolfffiella lingulata* und *W. gladiata*.

Die Wolfffiellen fallen schon durch ihren für eine Samenpflanze sehr einfachen anatomischen Bau auf. Dieser geht über den eines Farnprothalliums oder eines thallosen Lebermooses wenig hinaus.

Der schmale, flache Vegetationskörper besitzt weder Spaltöffnungen, noch Leitbündel noch Wurzeln. Nach Hegelmaier sollen gelegentlich in der Nähe der Seitenränder 1—2 Spaltöffnungen auftreten. Mir sind solche nicht vorgekommen. Daß ihr Fehlen auf Rückbildung beruht, braucht kaum besonders betont zu werden. Als letzten Rest

1) F. Hegelmaier, Die Lemnaceen. Leipzig 1868.

2) a. a. O., pag. 131.

eines Leitbündels könnte man allenfalls die gestreckten Zellen am „Stiel“ der Wolffiella-Glieder betrachten. — Sie sind nur wenige Zellschichten dick (vgl. Fig. 4) und hängen als dünne, sonderbare Gebilde zwischen den anderen erwähnten Planktonpflanzen. Den anderen Lemnaceen, mit denen sie zusammenwachsen, gegenüber machen sie den Eindruck von „armen Verwandten“, die sich mit einem untergeordneten Platze begnügen, der den auf dem Wasserspiegel schwimmenden Formen kaum gut genug wäre. Namentlich werden sie diesen gegenüber nur verhältnismäßig spärlich Licht erhalten. Sie bilden gewissermaßen einen „Unterwuchs“ unter und zwischen den anderen. Obwohl man ohne Beobachtung lebender Pflanzen kein sicheres Urteil fällen kann, möchte ich doch die Wolffiellen als Schattenpflanzen betrachten, die den

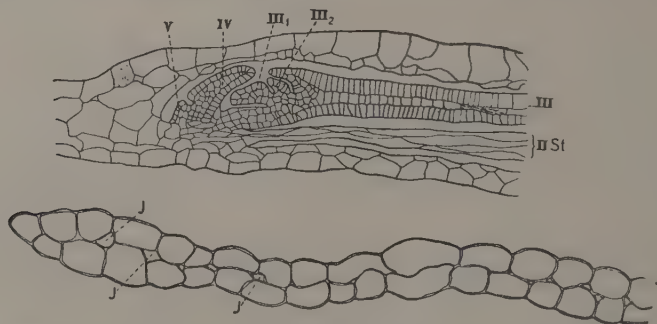


Fig. 4. *Wolffiella lingulata*. Oben Längsschnitt durch die Grube eines Gliedes (125 mal vergr.) mit zwei neuen Gliedern, die ihrerseits auch je ein neues angelegt haben. Unten Querschnitt durch ein ausgewachsenes Glied (nahe dessen Spitze) (190 mal vergr.). II St Stielteil des zweiten Gliedes; III, drittes Glied; IV Beiglied vom III, III₂ Beiglied zu III₁; J Interzellularräume. (Zeichnung von Dr. K. Süssenguth.)

anderen, namentlich den oberflächlich schwimmenden Lemnaceen gegenüber auf geringere Lichtintensität gestimmt sind. Sie können diese aber gut ausnützen, da sie sehr dünn und flach sind.

Bei *W. lingulata* weisen die Glieder im Jugendzustand drei Zellschichten auf; eine mittlere (die sich im unteren Teile jedes Gliedes noch durch perikline Wände spalten kann) und eine diese umgebende Hautschicht. Dieser untere Teil enthält verhältnismäßig große Interzellularräume, wenn sie auch gegenüber denen anderer Lemnaceen sehr an Ausdehnung zurücktreten. Im oberen Teil des Gliedes fehlt die Mittelschicht — es sind also nur zwei Zellagen vorhanden. Der Bau ist so ein noch einfacherer als der von *Lemna trisulca*, die im nicht-blühenden Zustand bekanntlich gleichfalls untergetaucht lebt. Sie

besitzt noch die Mittelschicht, die beiderseits von einer Oberhaut bedeckt ist.

Auf die übrigen anatomischen Verhältnisse (z. B. die Sekretzellen, den Mangel an Kalziumoxalat u. a.) soll hier nicht weiter eingegangen werden.

Manche Wolffiiellen sind kaum breiter als der Durchmesser einer Lemnaceenwurzel. Sie können sich also leicht an andere schwimmende Wasserpflanzen anhängen. Sie leben untergetaucht — ob sie aber zur Blütezeit, wie *Wolffia Welwitschii*, größere Interzellularräume und Spaltöffnungen entwickeln und den Wasserspiegel erreichen, wissen wir nicht, denn die Blüten sind bis jetzt nicht bekannt, auch ich habe leider keine gefunden.

Der Habitus der Wolffiiellen wird aus den Abbildungen Fig. 5 hervorgehen.

Bei oberflächlicher Betrachtung scheint er von dem von *Wolffia* nicht allzusehr abzuweichen. An *Wolffia* erinnert ja nicht nur der einfache anatomische Bau sowie der Mangel an Kristallzellen, sondern auch die Wurzellosigkeit.

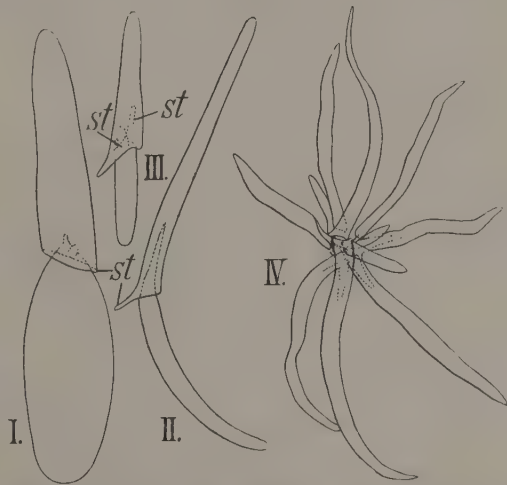


Fig. 5. I. *Wolffia lingulata* Hegelm. Bei derselben schwachen Vergrößerung gezeichnet wie *W. gladiata* (II). *st* Stiel. III. Schema für das Wachstum von *Wolffia*. IV. Auffallend großes Exemplar von *W. gladiata*, bei welchem viele Glieder miteinander im Zusammenhang geblieben sind. Schwächer vergrößert als I und II.

Aber die Symmetrieverhältnisse sind bei *Wolffia* anders als bei *Wolffia*. Das mag zunächst mit Hegelmaiers Worten wiedergegeben sein¹⁾. „Vor allem liegt, wenn der Sproß auf einer seiner flachen Seiten liegt, die Stelle seiner ehemaligen Anheftung²⁾ am Muttersproß nicht, wie zu erwarten wäre, an dem hinteren Ende der einen breiten Wand der Tasche . . ., sondern an dem hinteren Ende des einen Seitenrandes

1) Hegelmaier, Die Lemnaceen, pag. 42.

2) *st*. Fig. 5. (G).

derselben¹⁾; jugendliche Sprosse sämtlicher Arten sind hier in ein zartes, aus einer ganzen Anzahl sehr gestreckter Zellen bestehendes Sproßstielchen ausgezogen, welches später verloren geht²⁾. . . . Der ganze Sproß erscheint daher nicht durch einen seine flachen Seiten halbierenden³⁾, sondern durch einen den Flächen parallelen Schnitt in zwei gleiche Hälften teilbar, also gleichsam in horizontaler Richtung symmetrisch. Dies alles würde auch mit gewöhnlichen morphologischen Verhältnissen einer Wolffia, wofern man sie sich etwa auf die Seite umgelegt und von den Seiten her plattgedrückt denken würde, vereinbar sein. . . . Die Analogie mit dieser Gattung würde daher, wie leicht ersichtlich ist, verlangen, daß die Lage der Anheftungsstelle und des Fibrilstranges in zwei einander entstammenden Sprossen, wenn man sie in gleiche Lage gebracht denkt, eine entgegengesetzte, z. B. bei einem Tochter sproß, dessen Muttersproß jene Teile rechts liegen hätte, links wäre. Aber das Gegenteil findet statt; die zwei einander entstammenden Sprosse sind in der angeführten Beziehung einander kongruent, die einander entstammenden sind, ohne Vertauschung der Flächen gleichgestaltet“ . . . Es ist mir, trotz des „leicht ersichtlich“, nicht gelungen, zu verstehen, wie diese Ausführung gemeint ist.

In der schematischen Abbildung Fig. 5, III habe ich die Symmetrieverhältnisse — wie sie im fertigen Zustand aussehen — wiedergegeben. Man sieht, daß der „Stiel“ immer auf derselben Seite des jeweiligen Gliedes liegt⁴⁾. In der angeführten Abbildung auf der linken. Das dritte Glied ist also immer dem „Stiel“ des ersten zugewendet. Vielleicht meinte dies Hegelmaier, wenn er sagt, die „Sprosse“ seien einander „kongruent“.

Das angegebene Verhalten ist nach unserer Auffassung von Wolffia das selbstverständliche. — Es soll nachgewiesen werden, daß die neuen Glieder immer in derselben Weise auf der dem alten Gliede abgekehrten Außenseite entspringen, wie bei Spirodela oder bei blühenden Pflanzen von Lemna trisulca u. a. Diese Auffassung weicht aber durchaus ab von der des verdienten Lemnaceen-Monographen. In seiner letzten

1) Vgl. unser Schema Fig. 5, III. (G).

2) Bei *W. gladiata* fand ich es meist erhalten, vgl. Fig. 5, II, (G.)

3) Vgl. das Schema Fig. 7. Die Abbildungen in Engler-Prantl, Nat. Pflanzenfamilien, sind Kopien nach Hegelmaier, bei denen aber gerade das für Wolffia Wichtigste nicht sichtbar ist.

4) Selbstverständlich muß der Beschauer die einzelnen Glieder stets in derselben Lage betrachten, die Spitze jedes Tochtergliedes ist ja der des Muttergliedes abgekehrt.

Äußerung über Lemnaceen¹⁾ sagt Hegelmaier von dem „dorsoventralen Sproßcharakter“: „erst bei der seltsamen, noch immer eine kleine Gruppe von Rätseln in sich schließenden Gruppe der Wolffiiellen erfährt er eine allerdings ganz auffallende Wandlung: man müßte, um den Sproß einer solchen Pflanze von dem der Wolffien nach Formgestaltung und Lagerung abzuleiten, den letzteren auf die eine Seite umgelegt und von seinen beiden Seiten her plattgedrückt und von diesen Seiten die eine zur Rücken-, die andere zur Bauchfläche geworden denken, gleichzeitig aber die Orientierung der Tochtersprosse zu ihrem relativen Muttersproß in der Weise verkehrt, wie es eben aus den früheren . . . Darstellungen sich ergibt“. Auf pag. 303 führt er Wolffiiella als zweifelhafte Gattung an und meint, daß hier die Rücken- und Bauchfläche der Wolffiensprosse gleichsam zur Seitenkante geworden sei, doch mit dem Unterschied, daß die Tochtersprosse bezüglich der Orientierung ihrer Seitenränder zum Muttersproß gegenüber der bei den Wolffien ebenfalls ver-



Fig. 6. 1—5 *Wolffia arrhiza* (nach Hegelmaier). Man sieht, daß neue Glieder aus der Oberseite der alten hervorsprossen, sie werden dann in eine Tasche eingeschlossen. 12 Durchschnitt durch eine blühende Pflanze. 17 Blühendes Glied von *Lemna minor* nach Caldwell. (Rechts eine Infloreszenz aus Lotsy, Vorträge, III, pag. 538.)

1) Fr. Hegelmaier, Systematische Übersicht der Lemnaceen. Englers Jahrb., XXI, 3 (1895), pag. 271.

kehrt sei. „Die Sprosse daher, was ihre Basalteile betrifft, in ihrer dorsiventralen Lage unsymmetrisch, die Symmetrieebene — wenn man den Vergleich mit den Wolffien festhält — den Flächen des Sprosses parallel verlaufend.“ Ich habe in der schematischen Fig. 7, 1—3, Hegelmaiers Ansicht darzustellen versucht. Wir würden demnach den eigentümlichen Fall vor uns haben, daß die Wolffliellen sich um 90° gedreht und dann abgeflacht hätten. Die beiden Flächen würden dann je einem Stück Ober- und einem Stück Unterseite eines gewöhnlichen Lemnaceengliedes entsprechen — eine Vorstellung, fast ebenso

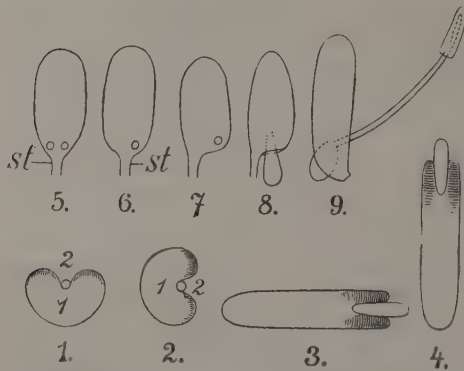


Fig. 7. 1—3 Schema zur Erläuterung der Vorstellung Hegelmaiers über den Zusammenhang von Wolffia mit Wolffliella. 1 Querschnitt durch ein Glied einer gewöhnlichen Wolffia. Die Oberseite ist schraffiert, auf dieser entsteht median ein neues Glied 2. 2 gegen 1 um 90° gedreht und in 3 stark abgeflacht — würde Wolffia ergeben. 4 Wolffliella als unifaziale Wolffia. 5—8 die Ableitung des Verf. in Oberansicht. 5 Lemnaceentypus. 6 nach Verschwinden des einen Gliedes. 7 und 8 Wolffliella. 9 Einseitig verzweigte Pflanze von *Lemna valdiviana*, schwach vergrößert.

verwickelt (und, wie hinzugefügt werden darf, ebenso unhaltbar) als die Konstruktion, mit der Hegelmaier die Lemnaceenmorphologie auf den gewöhnlichen Sproßaufbau der Samenpflanzen zurückzuführen suchte. Im wesentlichen auf dasselbe würde es hinauskommen, wenn man sagen würde, daß die Wolffliellen unifazial entwickelt seien (Fig. 7, 4), etwa wie ein Irisblatt. Das würde vielleicht annehmbar sein, wenn sie etwa mit einer Kante nach oben, also in Profilstellung, im Wasser schwimmen würden. Das tun sie aber, soweit man aus dem Verhalten des konservierten Materials schließen kann, nicht.

Vielmehr liegen sie flach (wie die übrigen Lemnaceen) im Wasser. Außerdem stimmt damit die einseitige Lage des Stieles nicht. Tatsächlich ist nun die Lösung des Wolffliellen-Rätsels eine meiner Ansicht nach verhältnismäßig einfache. Man braucht keine Umlegung und auch keinen Wechsel der „Symmetrieebene“. Die Gestaltung läßt sich verstehen, wenn man die Symmetrieverhältnisse der ganzen Gruppe berücksichtigt.

Ausgegangen sei von *Lemna*. Wie oben betont, sind die Lemnaceen, aber mit Ausnahme von *Wolffia arhiza* (Fig. 6, 1—5, 12) und den mit ihr über-

einstimmenden Arten asymmetrisch, sie haben eine Plusseite und eine Minusseite, die bald stärker, bald schwächer voneinander verschieden sind. Auf jedem Lemnaglied entspringen auf der Oberseite zwei neue (Fig. 7, 5), die aber oft verschieden stark entwickelt sind, manchmal so, daß nur eins dauernd zur Ausbildung gelangt (Fig. 7, 6). Der Stiel des Muttergliedes ist bei geringer Asymmetrie annähernd median (Fig. 7, 5). Bei stärkerer kann er auf die der neuen Sprossung abgekehrte Seite rücken. So ist es z. B. bei dem in Fig. 7, 9 abgebildeten Fall von *Lemna valdiviana*, wo ausnahmsweise das zweite Glied ganz verkümmert war.

Denken wir uns den Stiel *st* auch etwas mehr nach einer Seite gerückt (Fig. 7, 7, 8), so haben wir im wesentlichen die Gestaltung von *Wolffiella* erreicht. Wir hätten auch von *Wolffia* ausgehen können, bei der nur ein Glied in medianer Stellung angelegt wird. *Wolffiella* unterscheidet sich dadurch, daß das neue Glied auf der Oberseite nicht median, sondern nahe einer Seitenkante entsteht.

Daß das wirklich so ist, ergab die entwicklungsgeschichtliche Untersuchung. Diese zeigte an freipräparierten aufgehellten Gliedern (Fig. 8), daß auch bei *Wolffiella* das neue Glied (\times Fig. 8) auf der oberen Fläche des alten entsteht, nur stark exzentrisch. Dementsprechend macht seine Längsachse mit der des alten Gliedes zunächst einen spitzen Winkel, was später, wenn es in der großen Tasche steckt, nicht mehr hervortritt. Das neue Glied stellt sich dann oft fast in die Verlängerung des alten. In Fig. 8 ist von *Wolffiella lingulata* ein junges freipräpariertes Glied 1 gezeichnet. Sein Tochterglied ist 2, dessen Tochterglied bei \times als Höcker schon wahrnehmbar ist. Es ist das dieselbe Anordnung der Seitenglieder wie bei der in

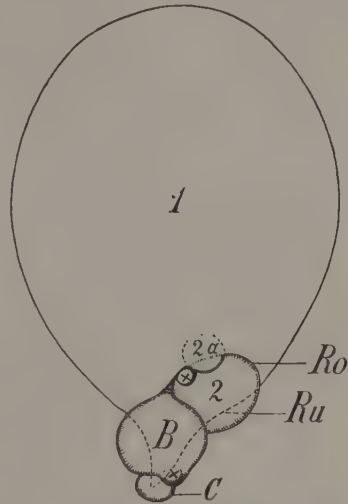


Fig. 8. *Wolffiella lingulata*. Freipräpariertes junges Glied (stark vergr.) 1. Ro oberer, Ru unterer Rand der Tasche. In dieser Glied 2 und die Beiglieder B und C von 1; 2a Beiglied von Glied 2. Mit x die jüngsten Glieder bezeichnet. Man sieht deutlich, daß diese einseitig auf der Oberseite ihrer Mutterglieder entstehen. Die spätere Spitze von 2 liegt etwa der Zahl Zwei (nach unten) gegenüber, nicht etwa wie bei B nach oben, das mit x bezeichnete Septenglied von 2 liegt also ebenso wie das von 1 auf der rechten Seite der Längsachse des Gliedes.

Fig. 1 abgebildeten *Spirodela polyrrhiza*. Man sieht aber in diesem Entwicklungsstadium deutlich, daß Hegelmaiers Annahme, die Symmetrieebene verlaufe in der Abflachungsebene, nicht zutrifft. Die Wolfffiellen sind vielmehr asymmetrisch wie *Spirodela*¹⁾. Man sieht das besonders auch daran, daß der obere Rand (*Ro*) der Tasche, in welche das neue Glied eingeschlossen wird, noch viel kürzer ist, als der des unteren (*Ru*), welcher einfach durch Weiterwachsen des Gliedrandes entstand. B und C sind Beiglieder von *z*, denn in jeder Tasche entstehen (unabhängig voneinander) mehrere Glieder, deren Entwicklung dann, wenn die Glieder länger sind, miteinander in Verbindung bleiben, zu so phantastischen Formen führt, wie eine in Fig. 5, IV für *Wolffiella gladiata* abgebildet ist. Die älteren Glieder werden von den sich aus der Tasche herauschiebenden jüngeren beiseite geschoben. Es bildet sich ein zusammenhängendes Konglomerat von Gliedern. Wer eine solche Pflanze zum ersten Male zu Gesicht bekommt, wird sie zunächst kaum für eine Samenpflanze halten: flache Zellkörper ohne Spaltöffnungen und ohne Leitbündel, die eher den Thallophyten als den höheren Pflanzen anzugehören scheinen, bilden miteinander eine Kolonie, indem die jungen Glieder immer die alten beiseite schieben. Nur selten bleiben aber so viele miteinander im Zusammenhange wie das bei der in Fig. 5, IV abgebildeten Pflanze der Fall war — meist lösen sich die Glieder viel früher voneinander los. Genauere Betrachtung und namentlich der Vergleich mit nur zweigliedrigen Exemplaren ergibt freilich sofort, daß es sich um eine Lemnacee handelt. Bei dieser ist aber nichts umgedreht und nichts verkehrt, vielmehr nur eine auch sonst wahrnehmbare Eigentümlichkeit besonders stark ausgeprägt.

Damit dürfte das *Wolffiella*-Rätsel (was den vegetativen Aufbau betrifft) gelöst sein, und zwar als ein Spezialfall, der bei den Lemnaceen hervortretenden „Tendenz zur Asymmetrie“.

Diese äußert sich auch bei einigen *Wolffia*-Arten. Bei *W. arrhiza* u. a. stehen die Infloreszenzen auf einer annähernd medianen Grube eines Gliedes (Fig. 6, 12). Bei *W. hyalina* und *W. repanda* stehen die Blütenstände dagegen asymmetrisch bzw. exzentrisch, und zwar genau wie die Seitenglieder von *Wolffiella*: wie bei Mutter- und Tochterglied (jeweils von der Insertionsstelle nach der Spitze hin betrachtet) gleichsinnig — rechts oder

1) Es ist aus der in Fig. 11, III wiedergegebenen Abbildung Rostowzew's zu entnehmen, daß auch das erste Glied der Keimpflanze von *Lemna minor* so entsteht, daß der Stiel (d. h. das Hypokotyl) am alten Glied nicht median, sondern seitlich steht. *Wolffiella* hätte also eigentlich eine Eigentümlichkeit behalten, die bei *Lemna* nur im ersten Keimungsstadium auftritt.

links. Darin liegt, wie mir scheint, ein allgemeineres Interesse des Falles. Wir sehen, wie alle diese Abweichungen sich auf eine in der Familie liegende „asymmetrische Tendenz“ zurückführen lassen. (Wie bei *Wolffiella* die Infloreszenzen stehen (wenn sie überhaupt auftreten), ist natürlich nicht mit irgendwelcher Sicherheit zu vermuten, und das Raten ist mißlich. Da aber, wenn es vorbeigeht, ein anderer, welcher das nachweist, sich zu freuen pflegt, so möchte ich es doch tun. Am wahrscheinlichsten erscheint es mir, daß eine seitliche Infloreszenz vorhanden ist, und zwar auf der Seite, auf welcher das Seitenglied steht.

Wie man sich den Zusammenhang von *Wolffia* und den übrigen Lemnaceen vorstellen kann, wird im 3. Abschnitt zu erörtern sein.

III.

Die Erörterung der Frage, wie man die Vegetationsorgane der Lemnaceen auffassen solle, ist aus mehr als einem Grunde nicht überflüssig. Einmal nämlich gehen die Ansichten darüber auch jetzt noch sehr weit auseinander, andererseits spiegelt sich in der Begründung der verschiedenen Auffassungen die Geschichte der verschiedenen morphologischen Richtungen.

Die Ähnlichkeit der abgeflachten Glieder der Lemnaceen mit Blättern führte zunächst dazu, sie für Blätter zu halten, eine Ansicht, die neuerdings wieder in den Vordergrund getreten ist. Als man aber die Entwicklungsgeschichte der typischen Blätter, namentlich ihre Entstehung an den Sproßvegetationspunkten näher kennen lernte, schien das Verhalten der auseinander hervorsprossenden (außerdem Blütenstände hervorbringenden) Glieder der Lemnaceen so sehr den Regeln für die Blattbildung zu widersprechen, daß man sie für Sproßachsen erklärte.

Dies geschah namentlich durch Schleiden¹⁾, der in seiner Charakteristik der Lemnaceen zwar sagt „*Axis ad punctum redactus, cum foliis in frondem confluens*“, aber in einer Anmerkung hinzufügt „dies im Geist der alten Schule geschrieben, ist leere Fiktion. Es muß heißen: „*Caulis complanatus folia nisi floris organa nulla rudimentaria squamaeformia*“ — eine Auffassung, die freilich in Widerspruch steht mit der pag. 238 desselben Buches vorgetragenen, daß bei *Lemna* die Unterdrückung der Achsengebilde und deshalb auch die des Spadix vollständig geworden sei. Es sind damit die drei Richtungen bezeichnet, innerhalb deren die Deutung der Lemnaceengestaltung sich bewegt: die eine nimmt an, daß die Blattbildung, die andere, daß die Sproß-

1) M. Schleiden, *Prodromus monographiae Lemnacearum* in Schleidens Beitr. zur Botanik, pag. 231, Anm. Leipzig 1844.

achsenbildung unterdrückt sei, eine dritte meint, daß Sproßachse und Blatt bei *Lemna* zusammenfließen.

Die Schleidenschke — meiner Ansicht nach längst widerlegte — „Sproßtheorie“ wird z. B. noch vertreten von Wettstein¹⁾ und Rendle²⁾. Das derzeit verbreitetste deutsche Lehrbuch der Botanik erwähnt die Lemnaceen überhaupt nicht, braucht sich also auch über die hier in Rede stehende Frage nicht zu äußern. Die Auffassung, daß Sproßachse und Blatt bei der Bildung der Lemnaceenglieder zusammen beteiligt sind, läßt sich in verschiedener Weise fassen.

Van Hoven³⁾ meinte, die Glieder seien zusammengesetzt aus einer Sproßachse (dem „Stiel“), der durch zwei axilläre Knospen abgeschlossen werde und an seinem Ende ein sitzendes Blatt trage. Wie aber diese Gestaltung (die ja von der sonst üblichen sehr abweicht) zustande kommt wird nicht weiter ausgeführt.

Die Meinung, daß es bei den Lemnaceen gar nicht mehr zur Ausgliederung von Sproßachsen und Blättern komme, daß ihr Vegetationskörper also aus einem thallusähnlichen „indifferenten“ Gebilde bestehe, wäre ganz bequem, aber doch nur eine Umgehung des Problems. Man kann die Tatsache nicht aus der Welt schaffen, daß die Glieder der Lemnaceen durchaus Blattgestalt und Blattbau haben und daß in den Blüten Staubblätter und Fruchtblätter auftreten. Ohne zwingende Gründe wird man sich also zu einer sozusagen agnostischen Auffassung des Lemnaceenaufbaues nicht entschließen können. Wo bei Samenpflanzen thallusähnliche Vegetationskörper vorkommen, können wir außerdem jetzt deren Herkunft zweifelsfrei feststellen. Wir wissen z. B., daß der „Thallus“ mancher Podostemaceen entweder aus einer Wurzel (z. B. bei *Hydrobryum*) oder einer Sproßachse (*Lawia*) hervorgegangen ist. Und auch der „Thallus“ parasitischer Pflanzen, wie z. B. der *Rafflesiaceen* ist nicht etwa aus einem gewöhnlichen bewurzelten Sproß durch dessen allmähliche Rückbildung entstanden, sondern aus einer Weiterentwicklung des Haustoriums unter Wegfall der Ausbildung von vegetativen Sprossen und von Wurzeln. Die morphologische Deutung der Organbildung kann ferner nicht ohne Berücksichtigung der Lebensverhältnisse stattfinden. Zwar ist der Verf. keineswegs der Ansicht, daß die Lebensbedingungen die sonderbare Gestaltung der Lemnaceen herbeigeführt haben, daß die letzteren also direkt durch die ersteren

1) R. v. Wettstein, Lehrbuch der systematischen Botanik. 2. Aufl. (1910).

2) Rendle, The classification of flowering plants I (1904), pag. 205.

3) Observations sur la physiologie des Lemnacees. Bull. de la soc. royale de botanique de Belgique 1869, VIII, pag. 41.

bedingt sei. Aber daß enge Beziehungen zwischen Gestaltung und Lebensbedingungen bestehen müssen, ist trotzdem selbstverständlich. Jedem der einmal beobachtet hat, in wie kurzer Zeit eine Wasserfläche sich mit einem dichten Überzug von Lemnaceen bedecken kann, führt diese Tatsache ohne weiteres die vorzügliche Eignung dieser Gewächse für ihren Standort vor Augen, eine Eignung, die natürlich nicht nur in der Gestaltung beruht. Die Deutung der Lemnaceenglieder als Sprosse nimmt aber keine Rücksicht auf die Lebensbedingungen dieser Pflanzen. Denn solche blattlosen Sprosse treffen wir sonst an bei Pflanzen, die an zeitweilig trockenen Standorten leben und dies durch Einschränkung der transpirierenden Oberfläche ermöglichen. Wie dagegen Pflanzen, die auf oder in dem Wasser schwimmen zu einer Verkümmernng der Blattbildung kommen sollten, ist vom „ökologischen“ Standpunkt aus nicht einzusehen. Wenn Wettstein a. a. O. sagt: „An das Wasserleben in hohem Maße angepaßte Pflanzen, bei denen sich infolgedessen¹⁾ eine so weitgehende Reduktion der vegetativen Organe findet, wie eine solche bei Blütenpflanzen sonst nicht vorkommt“, so vermag ich — selbst wenn man die Möglichkeit eines solchen kausalen Zusammenhanges zugibt — nicht einzusehen, wieso die Anpassung an das Wasserleben eine Reduktion der Blattbildung herbeigeführt haben sollte — die wir sonst bei keiner anderen im Wasser lebenden Samenpflanze finden. Vielmehr tritt bei diesen sonst allgemein eine sehr ausgiebige Blattbildung auf, sei es, daß es sich dabei um große oder um kleine Blätter handelt. Denn auch bei Wasserpflanzen sind die beiden Typen (nebst ihren Mittelformen) vertreten: zahlreiche kleine Blätter an stark verzweigten Sproßachsen und große Blätter an kurz bleibenden Sprossen. Wenn es also auch nicht ausgeschlossen (obwohl höchst unwahrscheinlich) ist, daß eine ursprünglich mit „Phyllocladien“ ausgerüstete monokotyle Pflanze sich dem Wasserleben anpaßte, so liegt doch auch von Seiten der Sproßtheorie kein Grund für die Wettstein'sche Annahme vor, daß die Gestaltung des Vegetationskörpers — vor allem die angebliche Unterdrückung der Blattbildung — unmittelbar durch das Leben im Wasser bedingt sei.

Ebensowenig würde das auch für unsere Auffassung zutreffen, nach welcher es sich bei den Lemnaceen nicht um eine Reduktion der Blätter, sondern um die der Sproßachsen handelt. Wenn wir bei Wasserpflanzen, wie *Elodea* und *Hippuris* Sproßachsen mit mächtig entwickelten Vegetationspunkten antreffen, an denen rasch hintereinander zahlreiche

1) Sperrung von mir. G.

Blätter entstehen, die Lemnaceen dagegen sich sozusagen gar keine Zeit mehr lassen Sproßvegetationspunkte auszubilden, so werden wir nur sagen können, daß beide Typen der Organbildung, wie die alltägliche Erfahrung zeigt, für die gegebenen Lebensbedingungen „zweckmäßig“ sind, ohne daß wir eine direkte Abhängigkeit von den Lebensbedingungen erkennen können.

Daß die geringe Wurzelentwicklung mit der Kleinheit des Vegetationskörpers in Beziehung steht und sie schließlich bei *Wolffia* (wie bei einigen anderen Wasserpflanzen) ganz wegfallen kann, ist ebenso leicht verständlich, als daß die untergetaucht schwimmenden Formen einfacher gebaut sind als die, welche mit ihrer Oberseite die Luft berühren.

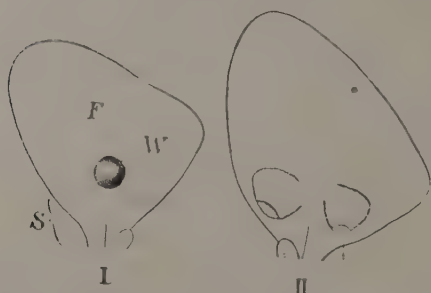


Fig. 9. *Lemna trisulca*. Freipräparierte junge Glieder I von unten (*W* Wurzelanlage), die zwei Seitenglieder auf der Oberseite durchschimmernd. *F* der oberhalb, *S* der unterhalb der neuen Glieder gelegene Teil des alten Gliedes. Rechts unten ein Nebenglied. II Glied von oben. Die beiden Seitenglieder in Taschen eingeschlossen.

Daß die Glieder alle in nahezu einer Ebene ausgebreitet sind, erleichtert die Lichtausnützung, ihre Kleinheit und ihre Schwimmfähigkeit die Verbreitung. Welche Seite zur Oberseite wird scheint von vornherein bestimmt zu sein, wenigstens ist es mir nicht gelungen eine Umänderung herbeizuführen.

Daß die neuen Glieder in der Jugend in „Taschen“ eingeschlossen sind (Fig. 9) (die später nur noch ihren unteren Teil bedecken), ist eine Eigentümlichkeit, die damit in Be-

ziehung steht, daß bei den Lemnaceen keine eigentliche Knospenbildung stattfindet, also die jungen Blätter nicht von den älteren bedeckt heranwachsen können. Dem wird dadurch abgeholfen, daß die Taschenbildung an Stelle der Knospenbildung tritt.

Wir können also den Zusammenhang der Organbildung mit den Lebensverhältnissen deutlich wahrnehmen, ohne aber letztere als Ursache der ersteren zu betrachten.

Selbstverständlich sind solche ökologischen Erwägungen aber erst später aufgetaucht. Zunächst handelte es sich um den Versuch rein formal die Lemnaceen in das Schema der phanerogamen Organbildung einzureihen.

Auf die Hegelmaier'sche Begründung der Sproßtheorie braucht hier wohl nicht mehr eingegangen zu werden, da sie ihr Autor schließ-

lich selbst nicht mehr aufrecht erhalten hat. Trotzdem ist jene lange die herrschende geblieben und hat auch jetzt noch, wie die oben gegebenen Zitate — denen sich andere anreihen ließen — zeigen, Vertreter.

Es ist deshalb nicht überflüssig zu betonen, daß für diese Annahme kein einziger aus der Organisation der Lemnaceen selbst entnommener Grund angeführt werden kann. Weder entstehen die Seitenglieder nach Art der Achselsprosse in der Achsel eines — wenn auch noch so rudimentären — Deckblattes, noch zeigen die Glieder selbst irgendwelche an den Bau einer Sproßachse erinnernde Eigentümlichkeiten. Vielmehr muß nochmals hervorgehoben werden, daß es sich lediglich um ein morphologisches Dogma handelte, dem die Lemnaceen sich fügen mußten. Aus ihren Gliedern gehen neue Glieder und Blüten bzw. Blütenstände hervor. Blätter können weder neue Blätter noch Blüten hervorbringen, dazu sind nur Sproßachsen imstande. Folglich sind die Lemnaceenglieder Sproßachsen — wenn sie auch gar nicht danach aussehen! Das war eine durchaus berechtigte Schlußfolgerung, so lange man nur die „gewöhnliche“ Art der Organbildung kannte und glaubte, die Natur habe uns den Gefallen getan, den einzelnen Organkategorien fein säuberlich voneinander getrennte Eigenschaften mitzugeben, damit wir sie gut voneinander unterscheiden und definieren können!

Dieser Glaube ist aber durch die genauere Kenntnis der Organbildung längst als irrig erwiesen. Wir wissen, daß bei einer ganzen Anzahl von Pflanzen Blätter andere Blätter und Infloreszenzen hervorbringen können, und daß die Blattbildung nicht an das Vorhandensein von Sproßvegetationspunkten gebunden zu sein braucht¹⁾.

Es liegt also kein Grund vor, welcher uns nötigte, den Gliedern der Lemnaceen, die jeder zunächst für Blattorgane halten wird, die Blattnatur abzusprechen. Im Gegenteil, es zeigte sich die Auffassung, daß es sich bei den Lemnaceen-Gliedern der Hauptsache nach um Blätter handle, als zutreffend.

Man ist dazu gelangt, einerseits durch den Vergleich der Lemnaceen mit der Pflanzengruppe, die man von jeher als die ihnen noch am nächsten stehende betrachtete, nämlich mit den Pistiaceen, andererseits durch die Beobachtung der Keimungserscheinungen der Lemnaceen selbst.

1) Die morphologische Dogmatik ging so weit, daß man sogar die Blätter der Pistien für Achsenorgane erklärte, wie dies z. B. auch von Hofmeister in seinen Vorlesungen (vor fast 50 Jahren) geschah.

Der Aufbau von *Pistia* ist namentlich durch die Untersuchung von Hegelmaier und Kubin¹⁾ bekannt geworden.

Bei der Keimung bilden sich eine Anzahl von Laubblättern, von denen jedes eine Art „Axillartistel“ hat. Seitlich von jedem Blatt, und zwar in „anodischer“ Richtung, bildet sich eine Achselknospe. Diese „Verschiebung“ der Achselknospe ist eine auch sonst — in verschiedenem Grade — bei Monokotylen vorkommende. Ihr Zusammenhang mit der Spirotrophie wurde früher erörtert²⁾.

An älteren blühenden Pflanzen dagegen tritt ein Wechsel von Laub und Niederblättern — ein, und zwar, wie angenommen wird, derart, daß die Pflanze sympodial sich aus einzelnen Sproßgliedern aufbaut, die bestehen aus einem Niederblatt, einem Laubblatt und einer Infloreszenz³⁾.

Engler hat schon 1876 von *Pistia* aus die Gestaltungsverhältnisse von *Lemna* zu erklären versucht. Er verglich die Stellung der beiden Glieder einer *Lemna* mit der der Seitensprosse von *Pistia* — nur daß sie eben bei *Lemna* paarweise, nicht einzeln auftreten. Außerdem aber glaubt er für *Lemna* auch die terminale Stellung der Infloreszenz retten zu können. Er nimmt an, daß das Achsenende mit der Infloreszenz bei *Lemna* und *Spirodela* ganz auf die Seite (in die Tasche) zu liegen kommt.

Er hält auch 1920⁴⁾ seine Hypothese noch insofern aufrecht, als sie dazu dient, die Analogie der Sproßverhältnisse der Lemnaceae mit *Pistia* darzutun. Eine genetische Ableitung der Lemnaceae von *Pistia* und den Araceae hält er dagegen nicht für erwiesen.

In der Engler'schen Hypothese wird man unterscheiden müssen zwischen dem Teil, der sich auf die Seitensprosse und dem, der sich auf die Infloreszenzen bezieht. Der erstere erscheint mir besser begründet als der letztere. Dieser ist eine Konstruktion, die der Übereinstimmung mit *Pistia* zuliebe vorgenommen wurde. Namentlich aber ist dagegen auch einzuwenden, daß die Keimungsgeschichte von *Lemna* keine Berücksichtigung erfahren hat. Diese zeigt, daß der Aufbau eben deshalb von vorneherein ein eigenartiger ist, weil die Ausbildung eines Sproßachsenvegetationspunktes unterbleibt. Man kann hier die Hypothese aufstellen, ursprünglich sei eine Infloreszenz

1) E. Kubin und J. F. Müller, Entwicklungsvorgänge bei *Pistia Stratiotes* und *Vallisneria spiralis*. In Bot. Abh. Herausgeg. von J. Hanstein, III, 4. Bonn 1878.

2) Goebel, Organographie 2. Aufl., pag. 209 ff.

3) Vgl. Engler, Das Pflanzenreich, IV, 23. F., pag. 252.

4) Engler, Das Pflanzenreich, a. a. O.

aus dem Vegetationspunkt des Keimlings hervorgegangen, diese aber später ganz verkümmert bzw. auf die Seitenglieder übergegangen. Aber damit wäre nicht viel gewonnen.

Dagegen kann man die Stellung der Achselknospe von *Pistia* benutzen, um die Annahme, daß auch bei den Lemnaceen ursprünglich nur Eine solche — die Plusknospe — vorhanden gewesen sei, zu stützen. Und die Tatsache, daß die einzelnen Sproßgenerationen von *Lemna* nur Ein Laubblatt haben, erinnert jedenfalls sehr an das Verhalten von *Pistia*.

Wie dem nun auch sei, jedenfalls betrachtet Engler den oberhalb der beiden „Taschen“ befindlichen Teil des Vegetationskörpers von *Lemna* und *Spirodela* als ein Laubblatt, den unteren als eine Sproßachse.

Der Verfasser vertrat die Auffassung, daß bei den Lemnaceen-Gliedern Blattorgane vorliegen.

In der Abhandlung „Über die Verzweigung dorsiventraler Sprosse“¹⁾ wandte er sich gegen den Versuch Hegelmaier's, die Organbildung der Lemnaceen durch Annahme von Verkümmierungen und Verschiebungen auf den Typus der gewöhnlichen Gliederung der Angiospermen zurückzuführen, ohne indes näher darauf einzugehen.

In den „Pflanzenbiologischen Schilderungen“, II (1893), pag. 244, wurde auf Grund der Keimungsgeschichte und der Lebensweise der Lemnaceen die Ansicht vertreten, daß ihre Glieder Blättern entsprechen. Ein besonderer Sproßvegetationspunkt werde nicht ausgegliedert, vielmehr ist die Basis jedes Blattes als embryonales Gewebe tätig, aus welchem neue Glieder (oder Blütenstände) hervorgehen. Aus zwei verschiedenen Quellen leitet sich diese Auffassung ab: Aus dem Wegfall des morphologischen Dogmas bezüglich der Eigenschaften von Sproßachse und Blatt und aus der vergleichenden Betrachtung der Keimungsgeschichte.

Erinnern wir uns der Embryobildung der typischen Monokotylen, so ist sie bekanntlich dadurch ausgezeichnet, daß der Kotyledon am Embryo terminal steht. An seiner Basis befindet sich eine Vertiefung, welche den Kotyledon gegen das Hypokotyl abgrenzt (vgl. z. B. Fig. 12). Aus dieser entsteht der Vegetationspunkt des Embryos. Bei *Lemna* unterbleibt dessen Ausgliederung, es findet sich nur eine meristematisch bleibende Zone an der Basis des Kotyledon und ebenso der späteren Blätter, aus welchen die unteren Sprossungen hervorgehen²⁾.

1) Arb. a. d. Bot. Institut in Würzburg. Herausgeg. von J. Sachs, II, pag. 370 (1880).

2) Es sei hier auch an das Verhalten einer von *Lemna* systematisch sehr entfernt stehenden Pflanze *Welwitschia* erinnert. In der Achsel ihrer zwei Blätter befinden sich, soweit wir wissen, keine Sproßvegetationspunkte, sondern meristematische Zonen, aus denen die Infloreszenzen hervorgehen.

Man kann die unterhalb dieser länger embryonal bleibenden Zone gelegene Partie als dem Hypokotyl entsprechend betrachten. Nur fehlt diesem, einer Sproßachse entsprechenden Stück jede selbständige Ausbildung. Es ist weder scharf gegen das terminale Blatt abgegrenzt, noch besitzt es einen an den einer typischen Sproßachse erinnernden anatomischen Bau. Das ist aber durch das Überwiegen der Blattbildung leicht erklärlich¹⁾. Verf. kam zu einer ähnlichen Annahme für die merkwürdigen, freilich noch nicht hinreichend aufgeklärten Ausläuferblätter von einigen *Allium*-Arten. Auch die Doppelnadeln von *Sciadopitys* können dafür angeführt werden (vgl. a. a. O. pag. 125).

Schon Dutailly²⁾ hat übrigens die Keimung der Lemnaceen zur Deutung ihres Vegetationskörpers herangezogen. Er meint aber, der Kotyledon könne nicht ein Blattorgan, sondern müsse eine Sproßachse (*la tigelle*) sein — eine Deutung, die darauf beruht, daß man damals die terminale Entstehung des Kotyledons der Monokotylen noch nicht kannte. Trotzdem ist der Satz zutreffend (a. a. O. pag. 149): „... que le sympode bien développé d'un Lemna doit être considéré comme un sympode d'embryo's disposés à la suite les uns des autres, et dont les derniers n'atteignent guère (à cela près qu'ils peuvent porter des fleurs) une organisation plus complexe que le premier, qui est le véritable embryon“.

Wenn wir dabei den Kotyledon dem der übrigen Monokotylen entsprechend als Blattorgan betrachten, so stimmt diese Auffassung der Lemnaceenglieder wesentlich mit der früher auch von mir vertretenen überein. Für den Gesamtaufbau aber ist es nicht ganz dasselbe, ob man die Glieder nur als Blätter oder jeweils als Blatt + rudimentäre Sproßachse betrachtet. Das letztere stimmt, wie wir sehen werden, nicht nur mit der Keimungsgeschichte am meisten überein, sondern auch der Gesamtaufbau spricht mehr dafür. Es ist aber damit nur die phylogenetische Frage betont. Denn eine vom Blatte irgendwie scharf abgegrenzte, sozusagen ein eigenes Dasein führende Sproßachse gelangt, wie schon betont wurde, nicht mehr zur Ausbildung. Für die unmittelbare Betrachtung sind und bleiben die Lemnaceenglieder Blätter, ebenso wie die Vitissprosse Monopodien. Etwas anderes aber ist es mit deren geschichtlichem Zustandekommen.

Wenn man die Lemnaglieder (ebenso wie die Kotyledonen der Monokotylen) als terminale Blätter an einer ganz rudimentären Sproß-

1) *Organographie*, 2. Aufl., pag. 126.

2) G. Dutailly, Sur la nature réelle de la „fronde“ et du cotyledon des Lemna. *Bull. mensuel de la société Linnéenne de Paris*, Nr. 19 (1878), pag. 147.

achse betrachtet, verschwindet auch das Bedenken, das man gegen die Auffassung der Glieder als Blätter daraus entnehmen könnte, daß sie an derselben Stelle wie die Infloreszenzen entspringen.

Wenn bei *Lemna* die Seitenglieder rechts und links, bei *Wolffia* auf der Oberfläche (annähernd) median entspringen, so dürfte das damit zusammenhängen, daß bei *Lemna* median auf der Unterseite des Gliedes eine Wurzel (bei *Spirodela* ein Wurzelbüschel) sehr frühzeitig angelegt wird, deren Ausbildung in dem kleinen dünnen Vegetationskörper eine Erschöpfung dieser Zone und so eine Hemmung der Organanlage auf der Oberseite herbeiführen kann.

Wolffia ist bekanntlich wurzellos. — Hier fällt also der angenommene hemmende Einfluß der Wurzelentwicklung weg, und nun findet eine annähernd mediane Anlage der neuen Glieder statt.

Die Infloreszenzen dagegen behalten die Stellung, welche sie bei *Lemna* haben, d. h. entstehen z. B. bei *Wolffia* *Welwitschii* noch paarweise an den Stellen, an welchen bei *Lemna* auch die Infloreszenzen entstehen — bei anderen *Wolffien* kommen sie (wie früher erwähnt) nur auf der Plusseite zur Entwicklung, bei *W. arrhiza* sind sie fast in die Mediane gerückt. Diese Auffassung, welche eine einheitliche Betrachtung ermöglicht, scheint mir mehr als eine früher¹⁾ von mir vertretene mit der unbestreitbaren Tatsache im Einklang zu stehen, daß *Wolffia* gegenüber *Lemna* eine weiter rückgebildete Form darstellt. Bei der Keimung von *Lemna* entsteht, das erste Glied in etwas asymmetrischer Stellung. Wir können annehmen, daß es dem späteren + Glied entspricht, ein — Glied entwickelt sich erst später, wenn die meristematische Zone an der Basis des Blattes breiter ist. Bei *Wolffiella* schwindet es, wie wir sahen, wieder, bei *Wolffia* auch, nur rückt hier das neue Glied entsprechend der Verringerung der meristematischen Zone in Medianstellung.

Jedenfalls ist die Reihe — wenn sie auch keine beweisbare ist — eine eng zusammenhängende, und wie mir scheint, als Bild nützlich. Gegen meine Auffassung der Lemnaceenkeimung hat sich, vom Standpunkte des Konjunkturalphylogenetikers aus, *Lotsy*²⁾ gewendet.

Da dessen Einwendungen morphologisch durchaus unhaltbar sind, bin ich in der zweiten Auflage der „Organographie“ nicht darauf eingegangen. Indes ist es, aus den oben angeführten Gründen, doch viel-

1) *Organographie*, 2. Aufl. pag. 371.

2) J. P. *Lotsy*, Vorträge über botanische Stammesgeschichte, III, 1 (1911), pag. 539.

leicht nicht überflüssig, sie hier zu besprechen. Zunächst sei Lotsy's Äußerung angeführt:

«Goebel stützt sich bei dieser morphologischen Deutung auch auf den Keimling¹⁾. In seiner Organographie sagt er pag. 443:

„Bei der Keimung entwickelt sich der Kotyledon von *Lemna* zum ersten „Sproßglied“, das mit dem folgenden im wesentlichen übereinstimmt, der Kotyledon aber ist das erste Blatt, folglich müssen die folgenden „Glieder“ auch Blätter sein, wenn man den vergleichenden Standpunkt nicht ganz verlassen will.“» Diese Meinung basiert darauf, daß das erste „Glieder“ bei *Lemna* aus einer Tasche des von Goebel als Kotyledon gedeuteten Organs entspringt.

Betrachtet man aber einen Längsschnitt einer jungen Keimpflanze von *Lemna*, so wird man mir beistimmen, daß man die vorliegenden Tatsachen auch in anderer Weise deuten kann. Ein solcher Längsschnitt ist hier dargestellt (Fig. 10).

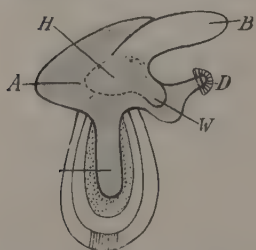


Fig. 10. Längsschnitt durch eine Keimpflanze von *Lemna minor* nach Hegelmaier (von Lotsy mit anderer Bezifferung wiedergegeben).

Die Anschauung Goebel's beruht nun darauf, daß er den ganzen grau gehaltenen Teil AA' als den Kotyledon betrachtet, dessen Spitze im Samen stecken geblieben ist, und B als das erste Glied, welches sich dann in einer Tasche des Kotyledons AA_1 bildet. Offenbar aber kann man A' als den einen Kotyledon, der sich zum Saugorgan umgebildet hat, betrachten, A als den zweiten Kotyledon, H als ein Hypokotyl, dem die Wurzel W entspringt und B als die Plumula. D ist nur der Deckel des Samens.“ Soweit Lotsy, der zu einer Zeit schrieb, in welcher „zweite Kotyledonen“ bei

Monokotylen gesucht wurden, da sie ein erwünschtes phylogenetisches Deutungsobjekt zu sein schienen. Schon die Betrachtung der Hegelmaier'schen Abbildungen von Embryonen und Keimpflanzen hätte aber Lotsy zeigen können, daß seine Vermutung vollständig der Entwicklung widerspricht und unhaltbar ist.

Noch deutlicher aber zeigen das die Abbildungen von S. Rostowzew²⁾, dessen treffliche Arbeit über Wasserlinsen Lotsy, wie es scheint, übersehen hat. Auch mir sind, da der Text russisch geschrieben ist, leider

1) Was bei den beiderseitigen Größenverhältnissen etwas schwierig wäre! (G.).

2) S. Rostowzew, Zur Biologie und Morphologie der Wasserlinsen. (Russisch.) Mit 37 Fig. im Text und 9 Tafeln. Moskau 1905. Ein Referat darüber ist mir nicht bekannt geworden.

nur die Abbildungen zugänglich, diese genügen aber vollständig, um das oben Gesagte zu erweisen, wenn sie auch den früheren Hegelmaier'schen gegenüber nichts wesentlich Neues ergeben haben. Fig. 11, II zeigt den Längsschnitt durch den Mikropylarteil eines unreifen Samens von *Lemna minor*.

Uns geht hier nur der Embryo an. Dieser besteht zu etwa $\frac{3}{4}$ aus dem Kotyledo (*Cot.*) an dessen unterem Ende schon der erste An-

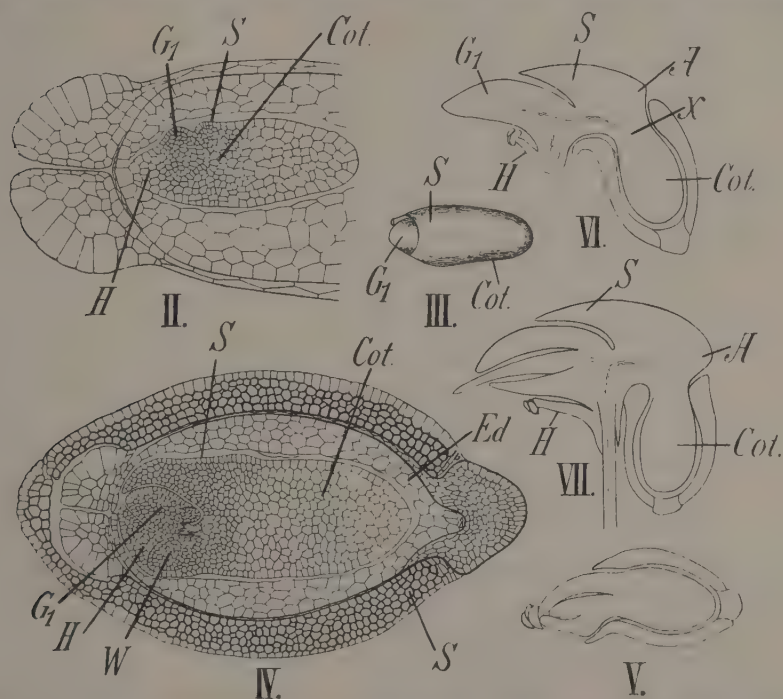


Fig. 11. (Nach Rostowzew.) II. Längsschnitt durch die untere Hälfte eines halbreifen Samens mit Embryo. *Cot.* Kotyledo, *S* Kotyledonarscheide (noch klein), *H* Hypokotyl, *G*₁ erstes, den Vegetationspunkt ganz in Anspruch nehmendes Glied. III. (schwach vergrößert). Älterer Embryo, etwas schief von oben. IV. Längsschnitt eines Samens. Bezeichnungen wie in II., außerdem *W* erste Wurzel, *Ed.* Endosperm, *S* unten rechts, irrig auch Bezeichnung der Samenschale. V., VI., VII. (schwach vergrößert). Längsschnitt durch keimende Samen verschiedener Entwicklung. *A* Auswuchs des Kotyledos. Alle Figuren beziehen sich auf *Lemna minor*. Die Bezeichnungen vom Verf.

fang der Tasche (*S*) angelegt ist, die später das erste Glied an dessen Basis überwallt.

*G*₁ ist das erste „Glieder“. Dieses steht dem Kotyledo gegenüber. Es entspricht der Hauptsache nach dem ersten Blatt anderer mono-

kotylar Embryonen, wie in der Oberansicht Fig. 2, III noch deutlicher hervortritt.

Der unterhalb G_1 befindliche Teil H , Fig. 2, ist ein sehr wenig entwickeltes Hypokotyl, das zum Kotyledo zu rechnen kein Grund vorliegt. In dem in Fig 11, IV abgebildeten Stadium ist alles weiter entwickelt und schon eine Wurzel (W) angelegt. Die Tasche deckt das erste Glied hier schon ganz zu.

Wie Lotsy's „zweiter Kotyledon“ A zustandekommt, zeigen die weiteren Abbildungen.

Fig. 11, V stellt einen Keimling dar, an welchem der Deckel der Samenschale schon abgehoben ist.

Es handelt sich nun weiter darum, den schwimmenden Keimling in eine günstige Lage auf dem Wasserspiegel zu bringen. Es geschieht das, indem der Kotyledon ($Cot.$), (welcher der Hauptsache nach als ein keulig angeschwollenes Haustorium im Samen stecken bleibt):

1. sich in seinem unteren bei x etwas verschmälerten Teile so abbiegt, daß der aus der Samenschale hervortretende Teil des Keimlings horizontal auf die Wasserfläche zu liegen kommt (Fig. 11, VI);
2. der scheidenförmige Auswuchs des Kotyledons, oder die Kotyledonarscheide sich kräftig entwickelt und Chlorophyll ausbildet. Sie baucht sich dabei bei einigen (nicht allen) Lemnaceen etwas über die Samenschale hervor und macht dabei einen schüchternen Versuch sich der Schildform des Salviniakotyledons zu nähern. Es geschieht das, indem bei A die Kotyledonarscheide sich über ihre Anhangsstelle etwas hervorwölbt. Aber woher sollte hier ein zweites Blatt kommen?

So entsteht also Lotsy's „zweiter Kotyledon“ — den man mit dem besten Willen nicht anders denn als etwas gänzlich Unmögliches bezeichnen kann.

Dasselbe gilt für Lotsy's weiteren Versuch, die Kotyledonarscheide von Hydromistria (Fig. 12) zum Rang eines zweiten Kotyledons zu erheben — eine Widerlegung kann hier füglich unterbleiben. Jedem, der sich die Sache selbst ansieht und nicht nur an Abbildungen Vermutungen knüpft, wird kein Zweifel darüber bleiben.

Damit glaube ich dargetan zu haben, daß die Einwürfe, die man gegen die Auffassung der Lemnaceenglieder als Blattorgane gemacht hat, teils auf unhaltbaren allgemeinen morphologischen Anschauungen, teils auf Irrtum beruhen. Es würde wenig Zweck haben, an das oben Mitgeteilte weitere Erörterungen zu knüpfen, z. B. darüber, ob das

häutige Gebilde von *Spirodela* einem Niederblatt von *Pistia* oder einer Art „Axillärstipel“ entspreche. Solche Erörterungen würden über Vermutungen doch kaum hinauskommen, während das oben Mitgeteilte nichts ist als eine vorurteilsfreie Wiedergabe der Beobachtungen. Wir brauchen auch keinen verwickelten Apparat von Hypothesen, um die Organbildung der Lemnaceen an die anderer Monokotylen anzuknüpfen. Sie stellen (wie in *Organographie*, 2. Aufl., pag. 370, hervorgehoben wurde) eine Art Parallele zu Dikotylen wie *Streptocarpus* und *Monophyllaea* dar. Wie bei diesen sind bei den Lemnaceen nur die ersten Organe des Embryos zur Ausbildung gelangt, alle anderen weggefallen. Die Blütenbildung tritt aber trotzdem ein.

Ein solcher Wegfall von ganzen Organreihen kommt auch sonst vor.

Es wurde früher¹⁾ das Verhalten der Orchidee *Taeniophyllum*, bei der die Blätter zu kleinen Schuppen verkümmert sind, mit dem von *Phalaenopsis*, einer anderen Orchidee, verglichen. Die Keimpflanzen der letzteren bringen zunächst reduzierte Blätter hervor, während die Wurzeln (und das Hypokotyl) als Assimilationsorgane funktionieren. Erst später bilden sich bei *Phalaenopsis* wohlentwickelte Laubblätter. *Taeniophyllum* aber bleibt einfach auf einem Stadium stehen, welches bei *Phalaenopsis* ein bald vorübergehendes Jugendstadium ist, d. h. es bringt es nur zur Bildung von Schuppenblättern. Es ist also nicht etwa nötig, anzunehmen, daß die Laubblätter, welche die Vorfahren von *Taeniophyllum* jedenfalls besessen haben, allmählich kleiner wurden und verkümmerten. Es brauchte einfach deren Bildung von vorneherein, also mit einem „Sprung“, schon bei der Keimung gehemmt zu werden! Einen ähnlichen Vorgang möchte ich auch für die Lemnaceen annehmen.

Sie sind aber weiter dadurch eigentümlich, daß sie, wie schon Dutailly hervorhob, die Organbildung des Embryos immer wiederholen, was bei *Streptocarpus* nur künstlich, bei Regenerationsversuchen herbeigeführt werden kann. Dadurch stellen die Lemnaceen, wie eingangs

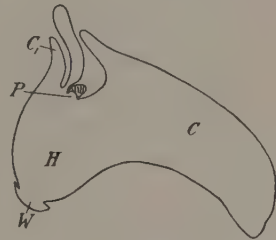


Fig. 12. Längsschnitt durch eine Keimpflanze von *Hydro-mistria stolonifera*. (Aus Goebel, Pflanzenbiologische Schilderungen.) C Kotyledonarscheide, von Lotsy als „zweiter Kotyledon“ betrachtet.

1) Goebel, Induzierte oder autonome Dorsiventralität bei Orchideenluftwurzeln. *Biolog. Zentralblatt* XXXV (1915), pag. 209.

gesagt wurde, eine der merkwürdigsten Gruppen des Pflanzenreiches dar — wenigstens für die, welchen die Form eines der Hauptprobleme der Biologie darstellt.

Zusammenfassung.

1. Die Lemnaceenglieder haben der Hauptsache nach unzweifelhaft Blattocharakter. Den basalen Teil kann man als eine — einem rudimentär bleibenden Hypokotyl entsprechende — letzte Andeutung einer Sproßachse auffassen: Ein vegetativer Sproßvegetationspunkt kommt nicht mehr zur Ausbildung, die Blattbildung beschränkt sich an den Vegetationsorganen auf das dem Kotyledo entsprechende Blatt.

Diese Organbildung, die bei anderen Monokotylen nur am Embryo auftritt, wird bei den Lemnaceen beständig wiederholt. Die Rückbildung anderen Pflanzen gegenüber besteht also darin, daß die späteren Entwicklungsstadien weggefallen sind.

Diese Abweichung kann aber nicht als durch das Leben im Wasser bedingt betrachtet werden. Gewiß haben sich die Lemnaceen beschränkt auf die Organe, die sie zu rascher vegetativer Vermehrung — wie sie bei unbeschränkter Wasserzufuhr möglich ist — brauchen, nämlich die den Kotyledonen entsprechenden Laubblätter. Aber als Wirkung der Lebensbedingungen ist diese Art der Organbildung derzeit nicht nachweisbar.

2. Die von Lotsy gegen des Verfassers Auffassung der Lemnaceenkeimung gemachten Einwürfe sind unbegründet. Von einem „zweiten Kotyledon“ kann keine Rede sein.

3. Wenn man die Organbildung von *Lemna*, *Spirodela*, *Wolffia* und *Wolffiella* vergleicht, läßt sich folgende Reihe aufstellen:

a) Es unterbleibt die Ausgliederung eines Sproßvegetationspunktes an der Keimpflanze. Die weitere Entwicklung erfolgt durch Seitenglieder, welche die Gestalt des ersten wiederholen. Bei *Lemna* und *Spirodela* sind es deren zwei, ein Plus- und ein Minusglied, zwischen denen auf der Unterseite eine Wurzel sich ausbildet.

b) Bei *Wolffia* und *Wolffiella* fällt die Wurzel weg. Bei *Wolffiella* wird das Minusglied ganz unterdrückt, wodurch eine starke Asymmetrie auftritt, bei *Wolffia* behalten nur die Infloreszenzen die ursprüngliche Lage bei (*W. Welwitschii*), bei einigen fällt die auf der Minusseite befindliche weg. Die vegetativen Glieder aber rücken auf die Basis der Oberseite — schließlich auch die einzige Infloreszenz nahezu in die Mediane (*W. arrhiza*). Die seither rätselhafte Organbildung bei *Wolffiella* entsteht also nicht, wie Hegelmaier vergleichsweise angenommen

hatte, dadurch, daß *Wolffia* um 90° gedreht und plattgedrückt wird. Vielmehr entspricht *Wolffiella* einer stark asymmetrisch ausgebildeten *Wolffia*. Diese Asymmetrie ist nur eine besonders auffallende Äußerung einer in der ganzen Gruppe wahrnehmbaren „Tendenz“.

4. Man kann unter günstigen Ernährungsbedingungen *Lemna trisulca* als „Dichasialpflanze“ wachsen lassen, unter ungünstigeren, namentlich bei schwachem Lichte, als „Schraubelpflanze“ (vgl. Fig. 2 u. 3). In letzterem Falle unterdrückt das Plusglied korrelativ das Minusglied, entfernt man das erstere, so entwickelt sich das letztere.

München, September 1920.

Morphologische und biologische Bemerkungen.

Von K. Goebel.

31. Gelenkranken.

Mit 2 Abbildungen im Text.

Unter den durch so viele merkwürdige Eigenschaften ausgezeichneten Ranken gibt es einen — so weit ich sehen kann — bis jetzt unbeachtet gebliebenen Typus, den ich als den der „Gelenkranken“ bezeichnen möchte. Ihm einige Worte zu widmen ist vielleicht schon deshalb berechtigt, weil der Verf. dadurch die von ihm vor einiger Zeit gegebene Darstellung¹⁾ der Gelenkbildung bei Pflanzen ergänzen kann.

Beobachtet wurden die Gelenkranken bei *Antigonum leptopus*, einer aus Mexiko stammenden, in den Tropen (und auch in unseren Gewächshäusern) wegen ihrer schönen Blüten und ihres raschen Wachstums oft gezogenen Kletterpflanze.

Was über ihre Ranken bis jetzt bekannt war, ist in Schenck's bekannter Abhandlung „Beiträge zur Biologie und Anatomie der Lianen“²⁾ folgendermaßen dargestellt: „Wie bei den Viciéen das gefiederte Blatt in eine verzweigte Ranke ausläuft, so sind es hier in der Blütenregion die traubenförmigen Infloreszenzen, deren Hauptachse sich zu einer langen, rechts und links eine Anzahl von seitlichen Ästen abgebenden Ranke verlängert. Die einzelnen Äste sind als umgewandelte Blütenstielchen zu betrachten. In der Blütenregion sind die seitlichen Rankenäste relativ kurz, etwas hakenförmig eingerollt, wodurch sie an Uhrfederranken erinnern. In der Laubregion der Langtriebe stehen die endständigen mit hier viel längeren fadenförmigen Ästen versehenen Ranken am Ende von kurzen, nur wenige Blätter tragenden Seitenzweigen und sind als typische Ranken entwickelt“.

Diese Schilderung ist weder zutreffend (was die morphologische Deutung der Rankenäste betrifft) noch vollständig. Vor allem fehlt die Erwähnung, daß die Ranke aus zwei verschiedenen Teilen besteht

1) Vgl. Goebel, Die Entfaltungsbewegungen der Pflanzen. Jena 1920, pag. 45—82.

2) Jena 1892, pag. 249.

einem basalen (*Pt* Fig. 1 A), welcher kleine Schuppenblätter trägt, in deren Achseln¹⁾ verkümmerte Knospen stehen und einem apikalen, der die Rankenarme trägt. Man könnte den ersteren auch als Rankenträger bezeichnen, indes erscheint die reine örtliche Benennung zweckmäßiger, zumal eine ganz scharfe Trennung nicht immer stattfindet. Diese beiden Teile sind nicht nur nach ihrer Gestaltung, sondern auch nach ihrem physiologischen Verhalten voneinander verschieden.

Das zeigt sich schon sehr frühzeitig. Schon bei Ranken von etwa 0,1 mm Länge tritt der Unterschied deutlich hervor. Ein älteres Stadium zeigt Fig. 1 A. Die basale Region ist mit *Pt*, der Vegetationspunkt des Sprosses mit *V* bezeichnet. In der basalen befinden sich eine Anzahl von schmalen Blättern, in deren Achseln verkümmerte Knospen — wir dürfen annehmen verkümmerte Blütenknospen²⁾ — sitzen. Solange die Internodien der Ranke noch unentwickelt sind, hüllen die basalen Deckblätter die junge Ranke ein.

In der apikalen Region sieht man die Rankenarme (*A*), welche später sich auch erheblich strecken und an der Spitze einkrümmen (Fig. 1 B). Aber sie entsprechen nicht, wie Schenck meint, umgewandelten Blütenstielchen.

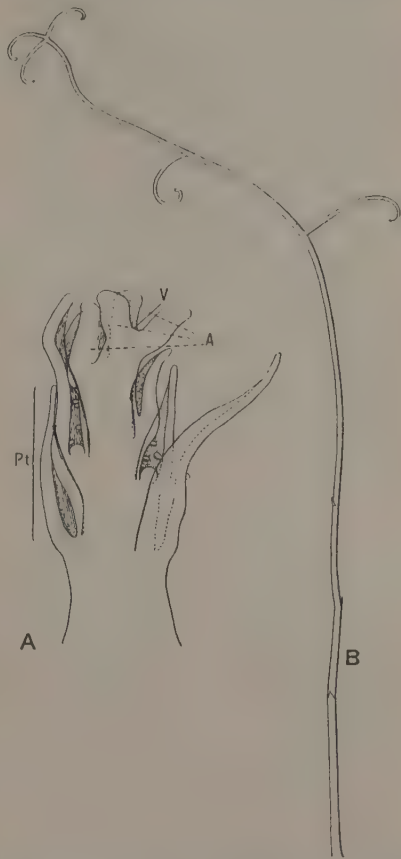


Fig. 1. *Antigonum leptopus*. A Junge Ranke. *Pt* Rankenträger, welcher Schuppenblätter mit Anlagen von Achselsprossen aufweist, *A* Rankenarme, *V* Vegetationspunkt. 25 mal vergr. B Ranke in natürl. Größe.

1) Abgesehen von den untersten, die öfters keine Achselknospen haben (vgl. Fig. 1 A). Übrigens kann der Basalteil der Ranken auch auf ein Internodium reduziert sein.

2) Das geht schon daraus hervor, daß später tatsächlich hier Blütenknospen auftreten.

Wenn dies der Fall wäre, so müßte man erwarten, daß sie in der Achsel eines, wenngleich verkümmerten, Deckblattes entspringen.

Dem ist aber nicht so. Niemals war auch nur die Spur eines Deckblattes wahrzunehmen. Die Tatsache, daß die Rankenarme in ihrer Anordnung und Entstehung ganz den Schuppenblättern des Basalteiles entsprechen (wenigstens die ersten), ihr ausgesprochen dorsiventraler Bau und die scheidenartige Abflachung an ihrer Basis zeigen vielmehr, daß sie Deckblättern entsprechen, deren Achselknospe verkümmert ist. Und das letztere ist nicht einmal immer vollständig der Fall. Namentlich an der untersten Ranke des apikalen Teiles kann man oft noch den verkümmerten Achsel sproß in Gestalt eines kleinen spitzen Gebildes nachweisen. Dem entspricht auch ganz die Entwicklungsgeschichte. Bei der Bildung des obersten Rankenastes bleibt dabei vom Sproßvegetationspunkt kaum noch etwas über. Die Umwandlung einer Infloreszenz in eine Ranke ging also anders vor sich als Schenck annahm. In der Basalregion der zur Ranke umgebildeten Infloreszenz wurden die Achsel-(Blüten-)knospen noch angelegt, ihre Deckblätter sind zu schmalen Schüppchen rückgebildet. In der apikalen Region dagegen werden die Deckblätter zu Rankenarmen, die als Greiforgane dienen; die Achselknospen sind verkümmert.

Eigenartig ist dabei, daß am Ende der Infloreszenzranke die zweizeilige Anordnung der Rankenarme verlassen wird. Es stehen dort meist drei Rankenarme dicht beisammen, welche ein besonderes wirksames Greiforgan bilden.

Es ist also die Antigonum-Ranke aus zwei Teilen zusammengesetzt: einem unteren, der einer steril gewordenen Infloreszenz entspricht und einem oberen, der besteht aus Sproßachse und Blättern, die beide als Ranken funktionieren.

Dieser obere Teil ist auch an den Infloreszenzen vorhanden. An mehreren Infloreszenzen konnte ich beobachten, daß der unterste Rankenarm einen Blütenknäuel in seiner Achsel trug. Das beweist die Homologie der Rankenarme mit den Deckblättern besonders deutlich. Wir können also den Vorgang der Rankenbildung ontogenetisch noch deutlich verfolgen. Will man daran auch eine phylogenetische Zurechtlegung knüpfen, so wäre diese etwa folgende:

Antigonum gehörte ursprünglich wohl zu den Pflanzen, die erst im blühbaren Stadium zur kletternden Lebensweise übergehen, etwa wie *Utricularia reticulata* oder *Cynanchum fuscum* — nur daß es sich bei diesen um Schlingpflanzen, nicht um Rankenpflanzen handelt. Als Kletterorgan wurde der obere, blütenlos gewordene Teil der Infloreszenz

benützt, und zwar (im Gegensatz z. B. zu den Ampelidaceen) sowohl die Infloreszenzachse als deren zu Rankenarmen entwickelten Blätter (steril gewordene Deckblätter). Dem schloß sich ein zweifacher weiterer Vorgang an: einerseits verkümmerten auch in dem unteren Teil der Infloreszenz die Blüten (öfters unter bedeutender Verringerung der Internodienzahl), dann traten diese nur noch als Ranken tätigen Infloreszenzen viel früher auf, als sonst die Blütenbildung erfolgte. Dadurch wurde Antigonum zu einer Pflanze, die nicht erst im blühbaren Stadium, sondern schon viel früher klettert — es konnte demgemäß die Holzbildung der Sprosse auf ein späteres Entwicklungsstadium verschoben werden. Der basale Teil der Ranken (der Rankenträger) ist als Kletterorgan nicht ausgebildet. Da er aber mit „Gelenken“ versehen ist, konnte er die merkwürdigen, knieförmigen Krümmungen ausführen, welche zu der Bezeichnung Gelenkranken geführt haben.

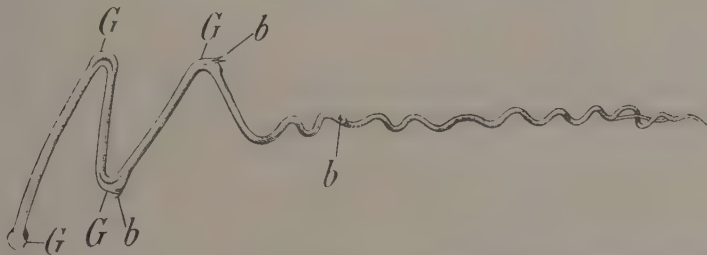


Fig. 2. *Antigonum leptopus*. Unterer Teil einer Ranke, welche gefaßt hat. *G* Gelenke, *b* Schuppenblätter. Der obere Teil ist eingerollt.

Durch einen einfachen Versuch kann man sich von der Verschiedenheit der beiden Teile überzeugen. Läßt man eine möglichst vollständig entwickelte Ranke, welche nicht „gefaßt“ hat, etwas welken und hält sie horizontal, so sinkt nur der apikale Teil herunter. Das beruht natürlich darauf, daß im basalen Teil schon die Entwicklung von mechanischen Gewebe (in Gestalt eines „Steifungsringes“) stattgefunden hat, während der apikale sich durch Turgor straff erhält.

Viel auffallender aber ist das Verhalten, wenn eine Ranke gefaßt hat. Man sieht dann, daß der obere Teil, soweit er der Stütze nicht anliegt, schraubenförmig eingerollt ist, wie der „freie“ Teil anderer Ranken, welche gefaßt haben. Der untere Teil aber ist zickzackförmig hin- und hergebogen (Fig. 2). Dadurch wird, ebenso wie durch die Einrollung des freien oberen Teiles eine Annäherung der rankentragenden Pflanze an die Stütze bedingt, und zwar eine „ausziehbare“, da die Kniee, welche der untere Rankenteil bildet, bei Zug nachgeben, so daß ebenso

wie bei einer „spiralg“ eingerollten Ranke ein Ausziehen möglich ist. Übrigens ist manchmal auch ein Internodium, das unterhalb eines nicht zum Rankenarm umgebildeten Blattes steht, eingerollt, was zeigt, daß eine ganz scharfe Grenze zwischen apikalem und basalem Teil nicht besteht. Die Kniebildung geht zuweilen so weit, daß die zwischen den Gelenken gelegenen Internodialstücke einander berühren.

Die eigenartige Veränderung des unteren Teiles findet statt, obwohl er der Hauptsache nach schon ausgewachsen war, und zwar durch Gelenke. Daß die zickzackartige Einknickung erfolgt, ist bedingt dadurch, daß die „Gelenke“ (wie auch die Internodien der Sproßachse) dorsiventral sind.

Diese Gelenke befinden sich oberhalb und unterhalb der Blattansätze. Sie unterscheiden sich, wie das gewöhnlich der Fall ist, durch größere Dicke und Hemmung der Sklerenchymentwicklung von dem übrigen Gewebe, sowie dadurch, daß sie die Wachstumsfähigkeit länger beibehalten als jenes.

Ein Querschnitt durch ein Gelenk zeigt deutlich, daß hier das Rankenparenchym einseitig (unterhalb des Blattansatzes) stärker entwickelt ist. Da die Blätter zweizeilig angeordnet und die Gelenke einseitig entwickelt sind, so ergibt sich daraus, wenn die Gelenke sich verlängern, ohne weiteres die zickzackförmige Einknickung des unteren Rankenteiles. Wir haben hier einen der Fälle vor uns, in welchen deutlich ein Zusammenhang der dorsiventralen Sproßausbildung mit der Blattbildung hervortritt. Andere habe ich a. a. O. nachgewiesen, so z. B. die Beziehung der Einkrümmung des Blütenstiels von *Anemone nemorosa* und *A. baikalensis* zum untersten Involukralblatt¹⁾. Ganz dasselbe findet sich z. B. auch bei einer mit *Anemone* nicht näher verwandten Pflanze, der Crucifere *Dentaria enneaphyllos*.

Bekanntlich hat diese ihren Artnamen daher, daß unterhalb des Blütenstandes drei Laubblätter mit je drei Teilblättchen annähernd auf derselben Höhe stehen, ähnlich wie die drei Blätter, welche das Involucrum von *Anemone* bilden. Die mehrblütige Infloreszenz von *Dent. enneaphyllos* „nickt“. Und zwar kehrt der Stiel seine Konvexität in den allermeisten Fällen dem ersten Involucralblatt zu, ganz selten dem dritten. Eine Beeinflussung der Sproßachse durch die Blattbildung ist hier also ebenso unverkennbar wie in den a. a. O. angeführten Fällen.

Kehren wir zu den Antigonum-Ranken zurück, so fragt es sich, ob die Gelenke auch an Ranken, die nicht gefaßt haben, in Tätigkeit treten, ob

1) Entfaltungsbewegungen, pag. 471.

also ihr Wachstum durch den oberen Rankenteil beeinflusst wird. Das Verhalten der Ranken, welche nicht gefaßt hatten, war nicht immer dasselbe. Es trat teils Kniebildung ein, teils starben die Ranken ohne eine solche ab.

Die Zusammensetzung einer „Ranke“ aus zwei ihrer Herkunft nach verschiedenen Teilen kehrt auch bei den Cucurbitaceen wieder. Bei den meisten läßt sich ein Rankenträger und ein oberer aus einer oder mehreren Blattranken bestehender Teil unterscheiden. Bei *Antigonum* ist aber der Aufbau der Ranke dadurch ein etwas verwickelterer, daß auch die Sproßachse in ihrem unteren Teile Rankenträger, in ihrem oberen Teile Ranke ist. Die Rankenarme sind in beiden Fällen Blattorgane.

An anderer Stelle soll ausgeführt werden, daß auch die Rankenträger von *Cucurbita* sich eigentlich von Blütenständen ableiten, welche aber eine viel stärkere Umbildung erfahren haben, als die von *Antigonum leptopus*.

Sie stimmen mit diesen darin überein, daß (bei den verzweigten Ranken) die Rankenzweige Deckblätter darstellen, der Rankenträger eine Sproß-(Infloreszenz-)Achse, die aber gewöhnlich nur als Rankenträger, nicht auch als Ranke tätig ist.

Die mancherlei anderen hier nicht näher zu besprechenden Anschauungen über das Zustandekommen dieser Ranken sind dadurch bedingt, daß bei vielen Cucurbitaceen sehr erhebliche Reduktionen eintreten, die dahin führten, daß bei manchen nur ein Rankenarm übrig bleibt.

Wenn man diese Ableitung gelten läßt, so kann man sagen, daß alle Sproßranken (ebenso wie die Kletterhaken) aus Blütenständen hervorgegangen sind. Bei den Ampelideen und Passifloraceen ist das ohne weiteres klar, aber auch unter den anderen Sproßranken ist mir kein Fall bekannt, der eine solche Ableitung ausschließen würde. Wir gewinnen so für die Sproßranken (und die ihnen nahestehenden Kletterorgane) eine einheitliche Auffassung. Der Versuch, zu einer solchen zu gelangen, ist ja in der Morphologie oft genug mit dem Nachteil verbunden gewesen, daß er zu gewaltsamer Schematisierung führte. Im vorliegenden Falle scheint mir diese Gefahr nicht zu bestehen.

Zusammenfassung.

1. Die Ranken von *Antigonum leptopus* sind zusammengesetzt aus zwei Teilen: einem unteren, dem Rankenträger, und einem oberen.
2. Sie sind hervorgegangen aus Infloreszenzen, in denen die Blütenbildung unterdrückt wurde. Die obersten Deckblätter sind zu

hakenförmig eingebogenen Rankenarmen geworden. Der Teil der Infloreszenzachse oberhalb des Rankenträgers ist gleichfalls als Ranke tätig. An den Infloreszenzen selbst ist nur die Spitze als mit Rankenarmen versehene Ranke ausgebildet.

3. Der Rankenträger führt später eigentümliche Bewegungen aus, die durch „Gelenke“ vermittelt werden. Er erfährt dadurch zickzackförmige Einknickungen, während der darauf folgende Rankenteil die gewöhnliche Einrollung ausführt. Beide Veränderungen haben dieselbe funktionelle Bedeutung.

4. Da auch die Cucurbitaceenranken sich auf umgebildete Blütenstände, deren Deck- bzw. Vorblätter zu Rankenarmen geworden sind, zurückführen lassen, so gilt der Satz: Alle Sproßranken sind aus Umbildung von Blütenständen hervorgegangen.

München, September 1920.

Bemerkungen zur meiotischen und somatischen Kernteilung bei einigen Monokotylen.

Von Karl Suessenguth.

Mit 21 Abbildungen im Text.

I. Die meiotische Teilung bei *Rhoeo discolor*.

Von jeher haben die Commelinaceen die Aufmerksamkeit der Zytologen auf sich gelenkt, und zwar war es die Gattung *Tradescantia*, an deren männlichen Gonotokonten und Gonen man des öfteren das Problem der Reduktionsteilung zu klären suchte.

Die bisher untersuchten Arten besitzen haploid 12 Chromosomen. In *Rhoeo discolor* entdeckte ich nun ein Objekt, an dem die Klarheit der Bilder, welche *Tradescantia* auszeichnet, mit einer geringeren Chromosomenzahl vereinigt ist.

In der Haplophase ließen sich nämlich sechs, in den Teilungen von Kernen der Wurzelspitzen und der Antherenwandung 12 Chromosomen feststellen.

Die Färbung erfolgte bei den Mikrotomschnitten mit Heidenhain-Hämatoxylin, die Fixierung mit dem Gemisch nach Gilson-Petrunkewitsch. Für den Verfolg der heterotypischen Teilung, insbesondere die Beobachtung der späteren Prophasen lieferte die einfache Färbung mit Methylgrün-Essigsäure sehr gute Bilder. Sie ermöglichte es auch in der heterotypischen Telophase mühelos das Vorhandensein von sechs Chromosomen festzustellen.

Die Untersuchung der prosynaptischen Stadien bot nichts wesentlich Neues. Das Leptonema und Diplonema entspricht dem Typus wie er von vielen Liliifloren her bekannt ist. Im Diplonemastadium beginnt der Kernfaden sich gliederweise zu kontrahieren. Er muß zweifellos als „kontinuierlich“ bezeichnet werden. (Ein wenigstens zeitweise „kontinuierliches“ Spirem beobachtete ich ferner im Embryosack-Mutterkern von *Hydrocleis nymphoides* und in den Kernen der Wurzelspitze von

Rhoeo discolor. Für die Kerne der Wurzelspitzen von *Galtonia candicans* und die der Pollenmutterzellen von *Dioscorea nipponica* kann ich die „Kontinuität“ nicht mit gleicher Sicherheit behaupten. Doch entspricht auch hier ein länger verfolgbares Band stets mehreren bzw. vielen Chromosomen.) Ob sich das Spirem zuerst unter Fortdauer der Kontraktion in die haploide Anzahl bivalenter Einheiten quersgmentiert, wie Strasburger 1904 für *Galtonia* angab, konnte ich nicht feststellen.

Dagegen ließ sich zweifelsfrei konstatieren, daß das Spirem im Gegensatz zu dem mancher zoologischer Objekte zum Schluß in zwölf — also die Diploidzahl — deutlich gesonderter chromatischer Einheiten zerfällt (Fig. 1). Diese liegen, der früheren Anordnung im Spiralband entsprechend hintereinander und lassen im günstigsten Fall die in Fig. 1a angegebene Struktur erkennen. Das heißt, es ist eine Längslinie zu erkennen und eine quere hellere Stelle, die man als „Querkerbe“ deuten kann. Das Chromosom stellt also einen vierfach gegliederten Körper dar.

War der Verlauf der Prophasen schon relativ wenig kompliziert, so stellt die anschließende heterotypische Teilung erst recht einen sehr einfachen Vorgang dar. Die 12 Chromosomen vereinigen sich nämlich nicht als Gemini, die Diakinese fehlt also, vielmehr setzt die Spindel direkt an das spirale Konvolut an. Von je zwei Chromosomen, die in einer geraden, in S-Form oder typischer Schleife hintereinander liegen, gelangt jedes an einen anderen Spindelpol. (Fig. 3 stellt den einen Chromosomensatz in der Anaphase dar.) Schon in der Anaphase tritt der Längsspalt der Chromosomen mit größerer Deutlichkeit hervor, die Telophase läßt Bilder erkennen, wie sie die Figuren 1b, 1c, 2 und 4 wiedergeben.

Dabei ist es am häufigsten der Fall, daß die vier Enden des Chromosoms auseinanderspreizen, mitunter entstehen jedoch auch Figuren von der Art, wie in 1b dargestellt, deren drei Querkerben jedoch deutlich darauf hinweisen, daß man es nicht etwa mit einem in vier Längsteile segmentierten Chromosom zu tun hat, sondern mit einem, dessen Längsspalt sich anomal über die Mitte hinaus fortgesetzt hat.

In der Telophase sind die Chromosomen am leichtesten und mit absoluter Sicherheit zählbar. Nicht immer gelangen sechs an jeden Pol; mehrmals zählte ich nur fünf, in einem Falle sieben (Fig. 4).

Ähnliche, auf die gleiche Weise zu deutende Figuren erhielt ich in der heterotypischen Telophase bei *Thalia dealbata* (Marantaceae) und einer Palme, *Chamaedorea Karwinskiana* (Fig. 5). Im letzteren Fall

trennen sich die Chromosomen H-förmig in Längshälften; in der Mitte verbindet sie noch eine zarte Brücke (Fig. 6), dann schwindet auch

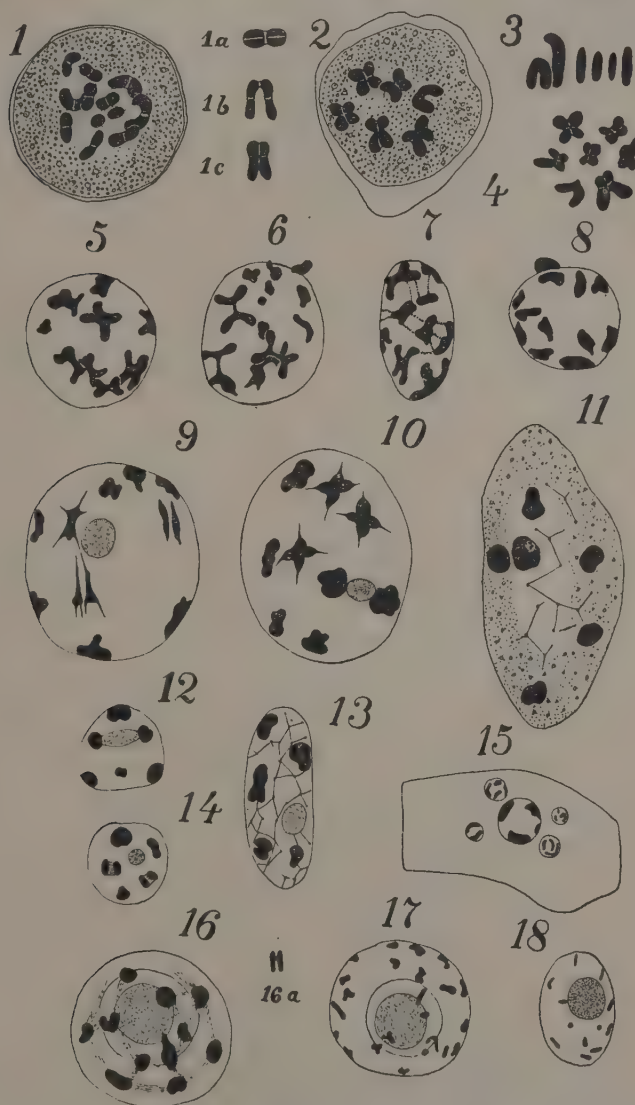


Fig. 1—18.

Fig. 1, 2, 4, 9—14, 16—18 gezeichnet bei Vergr. 2050. Fig. 5—8 gezeichnet bei Vergr. 2000. Fig. 15 schwächer, 1a, b, c, 3 und 16a stärker vergr. Im Druck auf ca. $\frac{2}{3}$ verkleinert. Erklärung im Text.

diese (Fig. 7, Mitte), so daß aus x chromatischen Einheiten durch Längsspaltung $2x$ in \pm großer Regelmäßigkeit hervorgehen. In der Pro- und Metaphase der homoeotypischen Teilung sind wiederum nur x Einheiten vorhanden, von denen ich annehme, daß sie durch Wiedervereinigung der temporär getrennten Längshälften zustande kommen. Man sieht also, daß die Parallellagerung chromatischer Elemente in diesem Falle mit einer „Parasyndese“ gar nichts zu tun hat.

Fig. 8 zeigt einen Kern in der Telophase der homoeotypischen Teilung mit einfachen Chromosomen (ebenfalls von *Chamaedorea Karwinskiana*).

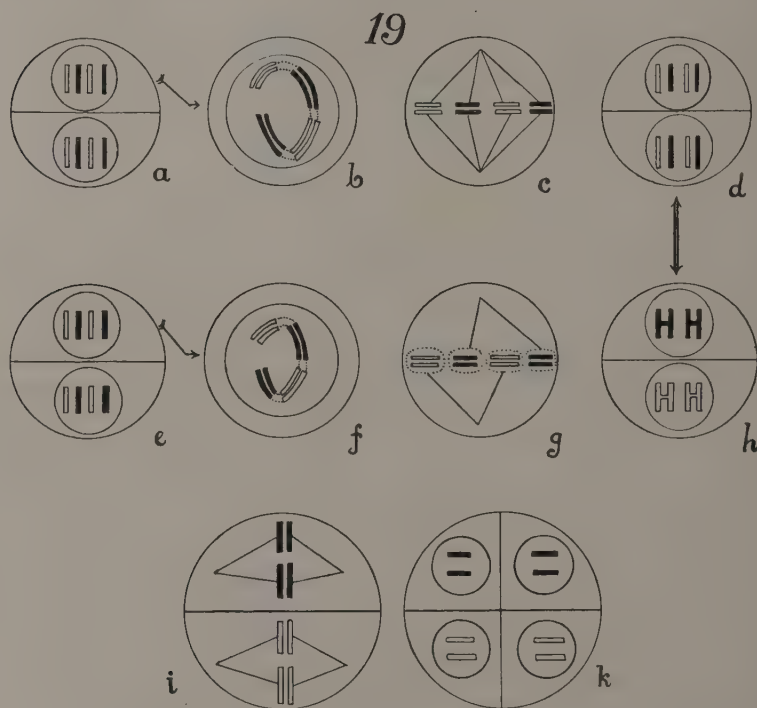


Fig. 19.

Das Resultat der Untersuchung bei *Rhoeo* ist folgendes: in der heterotypischen Metaphase ist die Diploidzahl hintereinander liegender, vierteiliger Chromosomen vorhanden. In die beiden Tochterkerne gelangen je sechs vierteilige Chromosomen. Das bedeutet, die heterotypische Teilung führt nur zu einer numerischen Scheinreduktion.

Die Abb. 19 stellt diese Behauptung im einzelnen schematisch klar. Die Figuren *a—d* entsprechen der somatischen Teilung bei *Rhoeo discolor*. In der Telophase *a* sind im Einzelkern vier Chromosomen angenommen. Bezeichnen wir das chromatische Individuum mit *c*, so wird der Kerninhalt repräsentiert durch die Formel $2 \times c$. Das somatische Diplonema (*b*) und ebenso die Metaphase (*c*) enthalten acht Chromatinindividuen, der Anordnung entsprechend durch die Formel $2 \times (c + c)$ ausgedrückt. Man kann sagen, der Kern ist transitorisch tetraploid. Die vollzogene Teilung (*d*) reduziert den Chromosomensatz pro Kern auf die $2 \times$ -Zahl. ($2 \times c$ für jeden Tochterkern.) — Fig. *e—k* erläutern den Vorgang für die meiotische Teilung. In *e*, der Telophase der vorausgehenden somatischen Teilung ist der Kerninhalt wiederum $2 \times c$, im Diplonema (*f*) und in der Metaphase (*g*) der heterotypischen Teilung $2 \times (c + c)$. Die Telophase der heterotypischen Teilung (*h*) spaltet für die zwei Kerne in $x \cdot (c + c) + x \cdot (c + c)$. Für die Telophase der homoeotypischen Teilung ergibt sich, da vier Kerne vorhanden sind, die Formel $x \cdot c + x \cdot c + x \cdot c + x \cdot c$. Daraus folgt: die somatische Telophase (*d*) ist der Individualqualität nach gleich der Telophase der heterotypischen Teilung, denn $2 \times c = x \cdot (c + c)$.

Die Kerne der heterotypischen Telophase sind noch als qualitativ diploid zu bezeichnen. Die Bildung des eigentlichen Haplonten, der tatsächlich die halbe Zahl an Chromatinindividuen enthält, erfolgt erst im zweiten (homoeotypischen) Teilungsschritt.

Durch die gegebene Schlußfolgerung ist auch die Notwendigkeit der Entstehung von vier Gonen erklärt.

Es besteht — für das Beispiel von *Rhoeo* — keine Veranlassung, die 12 hintereinanderliegenden Chromosomen des heterotypischen Pachynemas nicht als homolog anzunehmen den 12, die aus dem kontinuierlichen „Diplonema“ der somatischen Prophase hervorgehen. Dafür spricht außer der Zahl die Form der „chromosomes entrelacés“, wie sie Grégoire (La Cellule, Bd. XVI) für somatische Kerne von *Trillium* abgebildet hat.

Der prinzipielle Unterschied zwischen somatischer und heterotypischer Teilung liegt für *Rhoeo* darin, daß letzterenfalls die Chromosomenlängstrennung unterbleibt. Was bei der somatischen Teilung auf einmal erreicht wird, ist bei der meiotischen auf zwei Schritte verteilt. Auf Grund der Betrachtung der Endstadien sind wir zu den Schluß berechtigt, daß die Prophasen der somatischen und heterotypischen Teilung gleich verlaufen, in diesem Falle metasyndetisch.

II. Über die Paarung chromatischer Einheiten in somatischen Kernen.

Die Angaben über das Vorkommen gepaarter chromatischer Einheiten in somatischen Kernen lassen sich in zwei Gruppen teilen: solche, die sich auf Ruhekerne beziehen und solche, welche die paarige Zusammengehörigkeit der Chromosomen in der Metaphase behandeln.

Für die Beobachtung der Chromosomenpaarung in den „Ruhestadien“ eignen sich vornehmlich Kerne des Capsellatyps (Rosenberg), also solche, die die chromatischen Individuen jederzeit zählbar erkennen lassen. Die Kerne des Fritillariatyps usw. fallen daher von vornherein weg. Kerne der ersten Art findet man vor allem bei den Cruciferen und hier machte Laibach an *Sisymbrium strictissimum* die Beobachtung, daß ein Teil der Chromosomen sich im Ruhekern paarweise nähert. Als günstiges Material für die vorliegende Untersuchung können die Cruciferen indes nicht gelten. *Allyssum saxatile* und *Iberis amara* wenigstens, die ich untersuchte, weisen allzu kleine Kerne auf. Die gleiche Angabe wie bei Laibach findet man bei Strasburger 1909 für Kerne der Samenanlagen und sonstiger junger Blütenteile der *Thymelaeaceae Wikstroemia indica*. (Weiteres unten.)

Eine deutlichere paarweise Näherung eventuell bis zur Vereinigung beschreibt der gleiche Autor für die „Prophase“ der Nucellarzellen von *Daphne Mezereum* und anderen *Daphne*-Arten (mit 9 bivalenten Chromosomen statt 18) und bei *Gnidia*, ebenfalls einer *Thymelaeaceae*. — Rosenberg wiederum zählte (*Svensk Botanisk Tidskrift*, Bd. III) in Ruhekernen von *Crepis virens* sechs und drei Chromosomen: ein weiterer Fall durch paarweise Näherung entstandener Plurivalenz.

Schiller fand in somatischen Kernen tetradenförmige Prochromosomen bei Copepoden nach Behandlung der Zellen mit einem Narkotikum in x-Zahl, Krimmel beobachtete das Zusammenlegen zweier chromatischer Einheiten zu einer auch ohne diese Beeinflussung (vgl. Tischler 1910).

Für die ruhenden Kerne von Pollenmutterzellen von *Thalictrum purpurascens* und *Calycanthus floridus* beschrieb Overton 1906 paarweise genäherte Prochromosomen. 1909 dehnte er seine Angaben auf die somatischen Ruhekerne derselben Pflanzen und die von *Campanula grandis* und *Helleborus foetidus* aus. Hervorzuheben ist aus Overtons Darstellung, daß diese prosynaptische Paarung als deutliche Parasyndese abgebildet und beschrieben wird. Während es sich hier um dikotyle Pflanzen handelte, bemerkte Miyake 1906 bei seiner Untersuchung

der Monokotylen nur in den Kernen der Pollenmutterzellen von *Galtonia candicans* eine paarweise Vereinigung der Prochromosomen. Er ist geneigt dieselbe als Metasyndese zu deuten.

Weitere Fälle paarweiser Näherung beobachtete Rosenberg 1908 in Tapetenkernen, Lagerberg 1909 „sehr deutlich“ an Kernen der Früchte von *Adoxa Moschatellina*, Tischler 1910 an somatischen Kernen von *Musa sapientum* var. *Dole* u. *Cladi*. Tischler sagt: „Während in einigen Fällen sich die Übereinstimmung der Prochromosomenzahl mit der diploiden sicher konstatieren ließ, bestand andererseits eine ziemlich ausgeprägte Tendenz je zwei, manchmal auch mehr Chromosomen zu einem Mittelpunkt zusammentreten zu lassen.“ Dieses öftere Zutagetreten der haploiden Zahl nennt Tischler pseudohaploid, weil keine Reduktionsteilung durch solch einfaches Aneinanderlegen aufgelöst werde.

Meine Beobachtungen an *Dioscorea sinuata*, die ich an mit den Fixierflüssigkeiten nach Gilson-Petrunkewitsch und Juel fixiertem Material ausführte, zeigten nachstehende Resultate: die diploide Zahl der Chromosomen in den Kernplatten der Wurzelspitzen beträgt angenähert 24. Die ganz genaue Zahl kann ich auch nach der Prüfung einer großen Anzahl von Kernplatten nicht angeben, da einige Chromosomen häufig mit den Enden aneinanderhängen. Die Pollenmutterkerne im Diakinesestadium weisen etwa 12 Gemini auf (vgl. Fig. 10). Fig. 9, die eine frühe Diakinese darstellt, läßt an zwei Stellen eine Parasyndese annehmen. In ruhenden Kernen der Wurzelspitzen finden sich vielfach ungefähr 20—25 chromatische Körper (Fig. 17), und zwar bleiben diese wie beim Capsellatyp stets scharf konturiert. Gleichzeitig treten aber auch zahlreiche Kerne auf — vielleicht 50 % der gesamten —, welche nur etwa halb so viel, dafür aber größere chromatische Einheiten enthalten, die durch ein ziemlich grobes Liniengerüst verbunden sind (Fig. 16). Daß diese pseudohaploide Zahl durch paarweise Vereinigung der Chromosomen entsteht, ist außer Zweifel. Bei der außerordentlichen Kleinheit des Objektes ist die Art der Aneinanderlagerung nur in seltenen Fällen festzustellen. Mitunter sah ich Figuren, wie sie Abbildung 16a wiedergibt, die auf eine Parasyndese schließen lassen.

Natürlich findet man auch häufig Kerne mit Zahlen, die zwischen der angegebenen Haploid- und Diploidzahl schwanken. Schärfe der Konturen und gleichmäßige Größe der chromatischen Einheiten lassen jedoch die Annahme einer beliebigen Agglutination hinfällig erscheinen.

Unter 10 Einheiten treten erst in Kernen älterer Partien der Wurzelspitzen auf, und zwar besteht hier eine ziemlich ausgeprägte Tendenz, 5—6 Komplexe zu bilden. In Kernplatten habe ich selten weniger als 20 Chromosomen gezählt, so daß die Paarung sich also im allgemeinen nur auf die Ruhestadien erstreckt.

Das häufig zu beobachtende Auftreten von zwei eventuell drei Kernen in den Zellen der Wurzelspitzen wurde bereits 1898 von Pirota und Buscalioni, später von Nemeč konstatiert. In den Primordialzellen, welche später durch Fusion die großen Gefäße bilden, zählte ich bis neun Kerne, die aus normalen Mitosen hervorgehen. Ein Einfluß auf die Zahl der enthaltenen chromatischen Einheiten tritt in keiner Weise zutage. Auch bei *Allyssum saxatile*, *Asphodelus albus* und *Thalia dealbata* sind mitunter mehrere Kerne in den Periblemzellen der Wurzelspitzen vorhanden. In den Tapetenzellen von *Dioscorea sinuata* zählte ich bis zu fünf, die hier offenbar durch Fragmentation entstehen (Fig. 15).

Kerne aus anderen jungen Organen von *Dioscorea sinuata* in der Nähe des Vegetationspunktes, jungen Samenanlagen (Integumente, Chalaza), Placenta, jungen Fruchtknoten und Blütenstielen weisen fast immer eine Prochromosomenzahl auf, die zwischen 5 und 14 schwankt und einesteils nach 12, anderenteils nach 6 hinzuneigen scheint (Fig. 12, 13, 14). Die Prochromosomenpaare unterscheiden sich durch ihre Färbung deutlich von den schwächer getönten, vielfach im Anschluß an sie auftretenden Nukleolen (Fig. 12). Auch hier erfolgt die Teilung sicher fast stets mit der vollen Diploidzahl. Häufig läßt sich feststellen, daß ein Komplex aus mehreren zusammengesetzt ist, eine Tatsache, welche die Zählung natürlich beeinträchtigt.

Über die Sexualkerne derselben Pflanze ist anzuführen: der ruhende Embryosackmutterkern läßt die haploide Zahl tetradenförmiger Prochromosomen erkennen. Die kleineren Kerne der später verdrängten Megasporen enthalten meist etwa die Hälfte dieser Zahl.

Die Kerne des nach dem nukleären Typ sich gestaltenden Endosperms endlich besitzen in der Telophase zuerst ungefähr 12 chromatische Einheiten (statt 36 triploid), die dann weiterhin \pm paarweise zusammenschließen, so daß man schließlich, während noch die Phragmoblasten bestehen, meist etwa sechs Karyosomen antrifft, die ihre Zusammensetzung aus mehreren vielfach deutlich erkennen lassen (Fig. 11). Natürlich kommt auch hier nicht immer eine reguläre Konjugation zustande. Man hat dann, wie auch in den somatischen Kernen, oft den Eindruck, wenn z. B. fünf große Komplexe vorliegen und zwei kleine,

daß die letzteren durch irgendeine Störung an ihrer Vereinigung gehindert wurden. Dieselbe Vermutung hat Tischler 1910 für *Musa Dole* ausgesprochen. Außerdem ist wahrscheinlich, daß die Paarungen, die in allen angeführten Fällen zur Verschmelzung führen, nicht ganz synchron erfolgen.

Kommt die Haploidzahl chromatischer Einheiten zustande, so hat jeder Komplex als bivalent, bei Vorliegen der hemiploiden Zahl als tetravalent zu gelten.

	Zahl der chromatischen Einheiten	Kerndurchmesser
Kerne der Wurzelspitze	$2x$	11—12 μ
Kerne der Wurzelspitze	x	11—12 μ
Kerne älterer Partien der Achsenorgane	$\frac{x}{2}$	Länge 7—10 μ , Breite 5—6,5 μ
Kerne aus jungen Blütenteilen	$\frac{x}{2}$	5,6—7 μ oder Länge 8—10 μ , Breite 4—7 μ
Kerne aus jungen Blütenteilen	x	7,2 μ oder Länge 7—17 μ , Breite 5,7 μ
Kern der Pollenmutterzelle (Prophase)	x	11,5—13,5 μ
Kern der persistierenden Megaspore	x	Länge 8 μ , Breite 6 μ
Kern der verdrängten Megasporen	$\frac{x}{2}$	5,5—6 μ
Endospermkerne (Telophase)	$\frac{x}{2}$	Länge 15,5 μ , Breite 6 μ

Wir folgern aus der gegebenen Übersicht — allerdings nur für die vegetativen Organe — eine relative Gesetzmäßigkeit, indem höheren Karyosomenzahlen ein größerer Kerninhalt entspricht.

Die männlichen Pflanzen von *Dioscorea sinuata* und *nipponica* erwiesen sich wegen der noch kleineren Kerne als ungeeignet für die Untersuchung. Doch liegen auch hier anscheinend ganz ähnliche Verhältnisse vor.

Sehr deutliche Prochromosomen fand ich auch noch in den Kernen von *Thalia dealbata* (Fig. 18). Auch hier wechselt ihre Zahl. In Kernen der Wurzelspitzen und der Epidermis der Blütenstiele zählte ich 12 im Grundgewebe der Blütenstiele mitunter 6—7 Karyosomen. Die diploide Zahl, deren Feststellung in der Metaphase wegen der enormen Kleinheit schwierig ist, beträgt meines Erachtens 12. Eine Paarung der Prochromosomen in den Ruhestadien ist für die Kerne der Wurzelspitzen in diesem Falle also nicht zu konstatieren. In

kleinen Pleromkernen von *Rhoeo discolor* ($2x = 12$) und Tapetenkernen und Kernen aus jungen Carpellen von *Chamaedorea Karwinskiana* ($2x = 26$) ebenfalls hier und da 6–7 chromatische Einheiten.

Die wahrscheinlich gemachte „Parasyndese“ der Prochromosomen in somatischen Kernen läßt bereits vermuten, daß die Dioscoreakerne zu denen der Dipteren ein Analogon bieten. Bei diesen hat man es nach den Arbeiten von Stevens, Metz u. a. mit einer Parasyndese zu tun, und zwar lassen auch die Prochromosomen somatischer Kerne eine „side by side approximation“ erkennen. Es handelt sich hierbei nicht um gelegentliche, \pm zufällige Anordnungen, sondern um eine bei allen Dipteren charakteristische Erscheinung. In allen diploiden Kernen dauert die generelle paarweise Vereinigung während der ganzen Teilung an. In den frühen und späten Stadien ist sie am innigsten, in der Metaphase am lockersten. In der Prophase zeigt das Verhalten der Paare auffallende Ähnlichkeit mit den synaptischen Phänomenen. Später ergibt sich die Parasyndese gleichgroßer Chromosomenpaarlinge. Bei der heterotypischen Teilung werden die beiden Paarlinge getrennt und direkt den Spindelpolen zugeführt, bei der somatischen weichen sie erst noch auseinander und der Längsspalt tritt in Funktion. Ich sehe in diesem ganzen Prozeß ein weiteres Beispiel, daß sich somatische und heterotypische Teilung nicht von Anfang an prinzipiell zu unterscheiden brauchen. Es bleibt aber einstweilen noch die Frage offen, ob bei botanischen Objekten die gleichgroßen Chromosomenpaarlinge der Metaphasen auch aus einer rückgängig gemachten „Parasyndese“ hervorgehen.

Für das Auftreten solcher Paare in den Kernplatten somatischer Teilungen bei Objekten mit verschiedenen großen Chromosomen sind so viele Zytologen, sowohl auf zoologischem wie botanischem Gebiet eingetreten, daß darüber heute kein Zweifel mehr bestehen kann. An Botanikern nenne ich Strasburger, Nemeč, Clemens Müller, Sykes, Geerts, Gates, Stomps, Kuwada, Tahara und Ishikawa. In haploiden oder Sexualkernen, um dies vorauszunehmen, ließen sie sich an botanischen Objekten nur selten nachweisen. Nemeč fand 1910 im Endosperm von *Ranunculus Ficaria* nebeneinander Gruppen von zwei und allerdings seltener, auch solche von drei, Marchal 1912 in der Diakinese seiner aposporen *Amblystegium serpens*-Rassen solche zu je vier Chromosomen. In der Diakinese der bivalenten Rasse (24 Chr.) soll in sehr charakteristischer Weise die Mehrzahl der Chromosomen zu Vierergruppen zusammentreten. Der vorliegende Fall bestimmte Tischler zu der Annahme, hier liege ein „Spezialfall einer offenbar weitgehenden Gesetzmäßigkeit“ vor.

Ob einige andere Fälle, in denen eine auffallende Verringerung in der Chromosomenzahl der Metaphase angegeben wird, als Beispiel durch Verschmelzung bedingter Plurivalenz zu deuten sind, ist noch fraglich. Ich meine hier z. B. die Angabe von Samuelsson 1913, daß in Embryosackmutterzellen von *Empetrum nigrum* 7—8 (in Pollenmutterzellen ca. 30) Chromosomen zu beobachten sein sollen, ferner daß die Endosperm-Kernplatten von *Clematis recta* nur 16 (Guignard), die von *Hippophaë rhamnoides* 7—8 chromatische Elemente (Servettaz 1909) enthalten. Tischler hält beide Zahlen für zu niedrig, weil 16 und 18 als Triploidzahlen nicht denkbar seien.

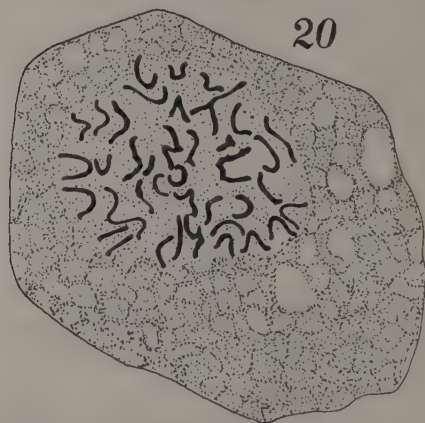
Ein anderer Fall aber ist genauer geprüft, nämlich der von *Wikstroemia indica* (Strasburger und Winkler), bei der die x-Zahl (Pollenmutterkern-Diakinese) 26 beträgt.

Die Ruhekerne junger Blüten und Samenanlagen besitzen 6—12 chromatische Körper, in der Metaphase liegen 20—24 vor, also immer weniger als theoretisch nach $2x = 52$ zu fordern sind. *Wikstroemia* zeigt also in den Mitosen einen extremen Fall des Unterbleibens der Chromosomentrennung. Auffallend ist die Übereinstimmung dieses Objekts mit *Dioscorea*, was die Reduktion auf die x- und halb-x-Zahl anlangt:

	Diploid	Haploid	Ruhekerne der Wurzel- spitzen	Kerne der jungen vegetativen Organe	
				Metaphase	Interphase
<i>Wikstroemia</i> . .	2 x	x	—	x	$\leq \frac{x}{2}$
<i>Dioscorea</i> . . .	2 x	x	x	2 x, selten x	$\frac{x}{2}$

An botanischen Objekten ist das Unterbleiben der Chromosomentrennung in der Metaphase nur noch von Nemeč an *Ricinus zanzibariensis* nachgewiesen worden. Hier treten im Wurzelmeristem neben typischen Kernplatten mit 20, atypische, bivalentpaarige mit 10 Chromosomen auf. Die Angaben von Nemeč konnte ich an *Ricinus communis* durchaus bestätigen. (Keimlinge aus Samen von *Ricinus communis*, die nur halb so groß waren wie die normalen, wiesen ebenfalls 20 Chromosomen diploid auf.) Vereinzelt trifft man den analogen Fall auch bei *Dioscorea*. Hier fand ich in der Metaphase mitunter 12 chromatische Elemente, oder es waren auch diese wieder paarweise genähert, so daß nur 6—7 „Chromosomen“ zu zählen waren. Immerhin sind das seltene Ausnahmefälle. Sowohl bei *Ricinus* wie bei *Dioscorea* ge-

wann ich den Eindruck, daß die Pseudoreduktion auf die Haploidzahl dadurch entsteht, daß die Parasyndese der Prochromosomen bis in die Metaphase hinein nicht rückgängig gemacht wird. Wird sie rückgängig, so erhalten wir die Diploidzahl, wobei die ehemals gepaarten



21



Fig. 20 gezeichnet bei Verg. 2050, Fig. 21 bei Verg. 2085. Im Druck auf $\frac{2}{3}$ verkleinert. Fig. 20. Kernplatte aus der Wurzelspitze von *Asphodelus albus*. Die randständigen Chromosomen paarig angeordnet. — Erklärung zu Fig. 21 im Text.

Chromosomen noch deutlich zu erkennen sind. Die Art des Rückgangs kann bei *Dioscorea* als Auseinanderklappen bezeichnet werden. (Ähnliche Fälle von diminutiver Plurivalenz sind aus verschiedenen Tiergruppen bekannt geworden: von Ascidien, Planarien, Seeigeln, Schnecken und Copepoden, bei denen die bivalenten Chromosomen auch während der Metaphase in den somatischen Kernen vereinigt bleiben und erst in der Anaphase ihren zwei Komponenten nach zerfallen.)

Für eine Parasyndese somatischer wie heterotypischer Prochromosomen trat schon früher Overton für einige dikotyle Pflanzen ein, während Müller 1912 und Strasburger 1907 (Jahrb. f. wiss. Bot., Bd. XLIV, S. 429), die ihre Studien an somatischen Kernen von Monokotylen machten, die Paarung erst in der Metaphase beginnen lassen. Strasburger sagt i. c.: „Tatsächlich folgen die homologen (= gleichgroßen) Chromosomen in dem den Knäuel bildenden, aus dem Gerüstwerk des Kerns herausgesonderten

Faden fortlaufend aufeinander und erst eine später stattfindende Gruppierung bringt sie in eine \pm parallele, sie als Paare kennzeichnende Lage.“ Miyake, der die Paarung der heterotypischen Prochromosomen

nur bei *Galtonia candicans* beobachtete, ist gleichfalls geneigt, sie als Metasyndese zu deuten.

Nach meinen eigenen Untersuchungen, die sich auf somatische Prophasen von *Rhoeo*, *Hydrocleis*, *Galtonia* und *Asphodelus* (vgl. auch Fig. 20), also ebenfalls Monokotyle erstreckten, hat Strasburger völlig recht mit dieser Angabe. Demnach würden sich die untersuchten Dikotylen, wie auch *Dioscorea* prinzipiell anders verhalten.

Diskussion.

Es wurde im Vorausgehenden für zwei Fälle die Anschauung vertreten, die heterotypische Teilung unterscheide sich nur in ihrem Schlußstadium prinzipiell von der somatischen. Daß die Entscheidung, ob eine angebahnte Teilung heterotypisch oder somatisch hinausgehen soll, tatsächlich erst sehr spät fällt, wird durch folgende Tatsachen wahrscheinlich gemacht: Vielfach beginnen Sexualkerne scheinbar mit den Vorstadien der Reduktionsteilung, ohne daß hernach eine solche einsetzt. Auf diesen Fall haben Häcker und Goldschmidt zoologischerseits aufmerksam gemacht, an botanischen Beispielen wären etwa zu nennen die Archesporkerne von *Taraxacum* (nach Juel, Svensk. Akad. Handl., Bd. XXXIX, Nr. 4, 1905), die Synapsis mit Diplonema und Diakinese erkennen lassen. Die kurzklumpigen Diakinese-Chromosomen spalten sich dann und die Spalthälften strecken sich zu Fäden. Erst nach der Diakinese geht der Kern also zur somatischen Teilung über. Als ähnlichen Fall nennt Ernst („Bastardierung als Ursache der Apogamie, S. 243) *Antennaria alpina*, die bis zur Synapsis geht, beides Beispiele diploider Parthenogenese. Lagerberg (Svensk. Akad. Handl., Bd. XLIV, 1909) fand im spezifisch leitenden Gewebe der Griffelbasen von *Sambucus* der Synapsis und Diakinese gleichkommende Stadien. Daß sich hier eine Reduktionsteilung ergeben sollte — was L. nicht angibt — ist zum mindesten unwahrscheinlich. Den Zustand der Synapsis als prinzipiell unterscheidendes Kriterium zu betrachten, ist nicht angebracht, nachdem sie z. B. Tröndle (Zeitschr. f. Bot. 1911, Bd. III) in den beiden Gametenkernen junger Zygoten von *Spirogyra* nachgewiesen hat und auch sonst in somatischen Kernen öfters ähnliche Stadien beobachtet wurden (vgl. auch Metz, Arbeiten über Dipterenkerne), während umgekehrt den Gonotokonten vieler zoologischer Objekte ein typisches Synapsisstadium fehlt.

Für das Beispiel von *Rhoeo* folgere ich also, daß erst im Stadium des diploidzähligen Pachynema es sich entscheidet, ob eine Reduktions-

teilung (reine Querkerbenteilung) oder eine somatische (Querkerben-plus Längsteilung) erfolgen soll. Diakinetische Gemini werden bei Rhoeo nicht gebildet. Aber auch bei deren Auftreten durch Umklappen und eventuelle Umschlingung würde an dem Sachverhalt in toto nichts geändert. Maßgeblich ist nur die stattfindende oder ausbleibende prochromosomale Paarung.

Die Erklärung, in somatischen Kernen träten vereinzelt essentiell unwichtige Aneinanderlagerungen auf, dürfte bei der Verbreitung der behandelten Erscheinung unstatthaft sein.

Für die vorliegenden Vorgänge wird man im Einklang mit der Individualitätstheorie den Zellkern nicht als strukturiertes Organ, sondern als ein Cönobium äquidistant angeordneter Elementarorganismen (der Chromosomen) aufzufassen haben, als einen Chromosomenstaat im Zellenstaate. Die paarweise Konjugation der Chromosomen bildet in manchen Fällen einen integrierenden Bestandteil sämtlicher Mitosen. Gehen wir, entsprechend der Hypothese vom Vorhandensein eines väterlichen und eines mütterlichen Chromosomensatzes im somatischen Kern noch einen Schritt weiter, so ergibt sich für eben diese Fälle vom rein zytologischen Standpunkte ausgehend, daß der Kern eine Zönospore oder Zönozygote, und zwar heterozygotischer Natur (heterozygotisch natürlich nicht im Sinne der Vererbungstheorie) darstellt. Sein Inhalt wird von zwei Isogametensätzen gebildet. Die paarweise Konjugation homologer Gameten ermöglicht erst die Aufspaltung in Tochterchromosomen. Oder anders ausgedrückt: vor jeder Teilung erfolgt eine Neukonjugation, infolge deren die Zahl der chromatischen Individuen sich auf das Doppelte vermehrt.

Die beiden Ruhekerntypen von *Fritillaria* (*Asphodelus*, *Rhoeo*) und *Dioscorea* lassen sich etwa vergleichen: der erste einem Zönobium von *Hydrodictyon*, der zweite einer Gregarinenzygote mit zwei Sätzen von Gameten, die paarweise, und zwar je zwei aus verschiedenem Satze konjugieren, um dann in Teilung (Vermehrung) überzugehen.

Vererbungstheoretisch ist bei der Paarung (Parasyndese) somatischer Prochromosomen die Möglichkeit des Substanz austausches ebenso gegeben wie in der Prosynapsis usw. der Reduktionsteilung, speziell könnte vielleicht das Auftreten der vegetativen Bastardspaltung damit in Beziehung gebracht werden.

Das Auftreten der großen Sexualkerne innerhalb der am Achsende sehr kleinen somatischen dürfte der Auxosporenbildung bei Diatomeen zu vergleichen sein. Auf allzubedeutende Volumenverminderung folgt selbstregulativ eine plötzliche Vergrößerung.

Zu der Frage betreffend die Konstanz der Größe und Form der Chromosomenpaarlinge in den Metaphasen will ich bemerken: meine Beobachtungen an *Galtonia*, als dem günstigsten botanischen Objekt, sprechen nicht eben für das Auftreten konstanter Größenverhältnisse, desgleichen nicht die in vielen Fällen — nicht in allen — völlige Veränderung der Chromosomenform in der heterotypischen Metaphase. Es bleibt zu erwägen, ob nicht die längeren Chromosomenpaare den äquatorialen Spiremschlingen (als den weiteren), die kürzeren den polaren (als den engeren, stärker gekrümmten) entsprechen und der Faden durch gliederweise Kontraktion zerfällt, wobei — wie es tatsächlich fast immer der Fall ist — die kurzen Chromosomenpaare in die Mitte der Kernplatte gelangen, die langen in die Peripherie.

Nachtrag.

In den weniger stark ausdifferenzierten homöotypischen Telophasen der männlichen Gonotokonten von *Chamaedorea Karwinskiana* finden sich sehr zahlreiche dunkelgefärbte Körperchen, die, in einem Ring angeordnet, den Äquator der ehemals vorhandenen, heterotypischen Kerntonne umgeben (Fig. 21). Es handelt sich hier jedenfalls um Allin-Ante (vgl. A. Meyer, Analyse der Zelle, pag. 161). Die Bilder erinnern lebhaft an die, welche zoologischerseits Mewes von der Verteilung der Chondriosomen in den männlichen Sexualzellen von *Pygaera* gegeben hat. Zur Zeit der heterotypischen Teilung treten die genannten Körperchen weniger scharf hervor. Sie besitzen 2—4 lappige Struktur und werden schließlich gleichmäßig auf die vier Gonen verteilt. Zur Bildung eines Nebenkernes wie etwa bei Spermatozoen kommt es nicht.

Die heterotypischen Kernplatten von *Chamaedorea Karwinskiana* eignen sich wegen ihrer kurzgedrungenen Chromosomen (vgl. Fig. 21) vorzüglich zur Zählung. Diese ergab in 35 Fällen die Zahl 13, in zwei Fällen 12, in zwei Fällen 14, so daß also 13 als x-Zahl zu gelten hat. Es wurden nur ganz einwandfreie Kernplatten herangezogen.

Geschlechtschromosomen sind, wie aus der Zählung der homöotypischen Metaphasen hervorgeht, auch bei dieser dioezischen Pflanze nicht vorhanden.

Die Angabe von Nemeč, daß in älteren Geweben die Chromosomenzahl sich verringere (z. B. in Epidermiszellen von *Alium cepa* 8 statt 16. Vgl. „Über abnorme Kernteilungen in der Wurzelspitze von *Alium cepa*“, Prag 1898, Sitz.-Ber. Böhm. Ges. d. Wiss.) scheint in neuerer Zeit nicht auf andere Objekte Ausdehnung erfahren zu

haben. An *Hydrocleis nymphoides* untersuchte ich Kernplatten der Wurzelspitze, der jungen Perigonblätter, Antheren, Fruchtblätter, Integumente und des Nucellus. Die Zählung der Aster- und Diasterplatten ergab jedoch immer ungefähr 12 Chromosomen, die oft deutlich paarweise angeordnet waren.

In kleineren Pleromzellen der Wurzeln von *Galtonia candicans* dagegen, die normal 16 Chromosomen hat, fand ich mitunter 8 oder 9, so daß Strasburgers Angabe, es kämen gelegentlich 8 und 12 vor, gerechtfertigt erscheint.

In Präparaten der Wurzelspitzen von *Alium cepa*, die mit der Lösung nach Gilson-Petrunkewitsch fixiert waren, besaßen die Chromosomen schon im Spirem, besonders aber in der Metaphase moniliforme Struktur. Die Zahl der hintereinander liegenden Chromomere konnte pro Chromosom bei ziemlicher Konstanz auf zehn geschätzt werden.

Beiträge zur Kenntnis der Begoniaceen.

Von Walter Sandt.

Mit 14 Abbildungen im Text.

I. Symmetrieverhältnisse.

Ihren deutschen Namen hat die Familie der Begoniaceen von ihren schiefen Blättern erhalten, die in mehr oder weniger ausgeprägtem Maße bei allen Vertretern der Schiefblätter vorkommen. Die Blätter können in Größe, Ausbildung und Gestalt sehr verschieden gebaut sein. So gibt es ganzrandige, gelappte, gefiederte und handförmig zerteilte, große und kleine, hygrophile und solche mit mächtig entwickeltem Wassergewebe (*Beg. venosa*, *incana*, *angularis* u. a.).

Immer sind sie in zwei Längszeilen übereinander am Stamme angeordnet, und in diesen liegen die schmalen Hälften aller Blätter auf der einen Seite (Minusseite), die breiten auf der anderen Seite (Plusseite). Jedes Blatt ist somit dem nächsten und vorhergehenden gegenwärtig, und die beiden Blattzeilen stehen (wenn man von der unterschiedlichen Höhe der Insertion der Blätter absieht) symmetrisch zueinander. Alle Begonien besitzen dorsiventrale Sproßachsen, auch die orthotropen anscheinend radiären. Abgesehen von der gleich zu erörternden Stellung der Blätter, durch die der dorsiventrale Charakter auch dieser Arten augenfällig wird, äußert er sich schon im physiologischen Verhalten der Sprosse. Je nach dem Grad ihrer Asymmetrie wenden sich die Blätter mit ihren Blattspitzen \pm nach einer Seite — immer ist es die Minusseite —, eine Einrichtung, die für die Raum- und Lichtausnützung der Pflanze zweifellos Vorteile bietet.

Die Dorsiventralität der Sproßachse gibt sich bei einigen Arten auch im anatomischen Bau kund und in der Ausbildung und Anordnung der Gefäße. So besitzen die kletternden Begonien (es sind Wurzelkletterer nach Art des Efeus) mehr oder weniger abgeplattete Sproßachsen. Bei den niederliegenden Arten mit kriechendem Rhizom sind die Gefäße der Unterseite (der Plusseite) kräftiger entwickelt.

Jedes Blatt besitzt zwei Nebenblätter. Das auf der Minusseite wird vor dem der Plusseite gewöhnlich zeitlich früher angelegt und übergreift es dann auch mit beiden Rändern in der Knospe. Allein auch der umgekehrte Fall tritt ein, wie bei *Beg. scandens*, *repens* und *Limminghei*, wo die Stipel der Plusseite die der Minusseite deckt. Ich bezeichne daher die Stipeln einheitlich, Plusstipel mit α , Minusstipel mit β . Goebel¹⁾ hat zuerst darauf hingewiesen, daß die Dorsiventralität des Sprosses sich auch auf die Stipeln erstrecken kann. Doch kommen bei den einzelnen Arten so viele Verschiedenheiten in Größe und Form der Nebenblätter vor, daß sich eine einheitliche Gesetzmäßigkeit daraus nicht ableiten läßt. So ist z. B. α größer als β bei *Beg. hirtella*, *malabarica*, *ulmifolia*, *Sandersii*, *Schmidtiana* u. a.; gleich groß sind beide Stipeln bei *Beg. scandens* und *sanguinea*; bei *Beg. foliosa* und *Poggei* ist die β -Stipel vor der α -Stipel gefördert und größer ausgebildet. Ebensowenig ist ihre Größe zu der der Blätter eine konstante. Kleinblättrige Arten können oft relativ größere Stipeln aufweisen als großblättrige. Bei manchen Arten sind die Nebenblätter fleischig entwickelt (*Beg. angularis*), bei anderen wieder häutig (*Beg. venosa*), hinfällig oder am Stamme bleibend, so daß sie direkt als systematisches Unterscheidungsmerkmal herangezogen werden²⁾. Erwähnen will ich nur noch, daß die Stipeln durch seitliche Auswüchse weitere Modifikationen erfahren können. So ist ihre Rückenseite deutlich gekielt bei *Beg. scandens*, *repens*, *heracleifolia*, *valida*, *macrophylla*, *hydrocotylifolia*. Bei vielen niederliegenden Arten sind die Nebenblätter deutlich asymmetrisch gebaut und stehen schwach säbelförmig vom Stamme nach außen gerichtet (*Beg. Rex*).

Hinsichtlich ihres Wuchses kann man bei den Begonien zwei Typen unterscheiden, den der aufrechtwachsenden, meist orthotropen von dem der niederliegenden, kriechenden, ausgesprochen plagiotropen Arten mit verdickter und gestauchter Sproßachse. Arten mit schräg ansteigender Sproßachse leiten von einer Gruppe zur anderen über. Diese Einteilung deckt sich keineswegs mit der systematischen, können doch plagiotrope Arten wieder orthotrop werden und umgekehrt, sie ist vielmehr eine ökologische, zum Teil durch die Standortverhältnisse bedingte.

Bei den aufrecht wachsenden Arten (z. B. *Beg. semperflorens*, *hirtella*, *venosa*) sind die Blattzeilen am Stamme diametral gegenüber

1) Goebel, *Organographie*, 2. Aufl., pag. 262.

2) Sektionen *Lepisia*, *Steineria*, *Trendelenburgia*, *Trachelocarpus* u. a. in Engler-Prantl, a. a. O.

insetiert. Die Konvergenz der Blattzeilen (durch Drehung der Spreiten und Blattstiele) findet stets nach der morphologischen Unterseite der Zweige, also der von der Abstammungsachse abgerichteten Seite hin statt; die Zweige sind also epinastisch¹⁾. Bei den niederliegenden Begonien (den Gireoudia-artigen der Nomenklatur Klotzsch²⁾) ist eine Seite dem Boden angedrückt und in ihr mit Wurzeln befestigt.

Aufrechtwachsende Begonien.

Achselfrosse stehen hier mitten in der Blattachsel. Die Seitenfrosse, deren Hauptschnitt (Symmetrieebene) mit der des Muttersprosses im typischen Falle sich kreuzt, beginnen regelmäßig mit einem Vorblatt auf der Plusseite, das die Knospe einhüllt. Ihm gegenüber kommt das erste Laubblatt des Achselfrosses auf der Minusseite (der Hauptachse) zur Entfaltung.

Bei den kletternden Arten *Beg. repens* und *scandens*, aber auch bei großblättrigen, aufrechten Arten, wie *Beg. vitifolia*, *valida* tritt eine Drehung des Achselfrosses bereits in der Knospenlage ein, derart, daß die Symmetrieebenen von Haupt- und Nebensproß zusammenfallen. Das Vorblatt steht dann dem Tragblatt superponiert, das erste Laubblatt ihm gegenüber auf der Seite der Hauptachse. Es wird damit erreicht, daß bei der Entfaltung der Blätter des Achselfrosses ihre Plus- und Minusseiten gleichsinnig mit denen der Mutterpflanze orientiert sind. Vergewärtigt man sich die Tatsache, daß bei den kletternden Arten die Plusseite (die immer die Schattenseite ist), dem Substrat anliegt, so befindet sich der austreibende Sproß von vornherein mit seinen Blättern in der „fixen Lichtlage“.

Bei fast allen von mir untersuchten Begonien von aufrechtem, buschigem Wuchs, bei denen die Blätter mit ihren Minusseiten konvergieren, standen sich die Insertionen der Blattzellen am Stengel annähernd diametral gegenüber. (Eine Ausnahme macht z. B. *Beg. Evansiana*, wo die Blätter schon in der Knospe auf etwa 90° einander genähert sind.) Die Konvergenz der Blattspitzen wurde durch die Krümmung der Blattstiele nach der Minusseite und eine weitere Drehung der Blattspreiten aufeinander zu bewirkt. Das Diagramm von Eichler für *Beg. zebrina* könnte aber den Eindruck erwecken, als wenn die Blattzeilen immer auf der Unterseite des Sprosses entstünden. Wie Schnitte durch Sproßvegetationspunkte zeigten, ist dies aber selbst bei so stark plagiotropen Sprossen wie *Beg. fuchsoides* und *foliosa* nicht

1) Vgl. Eichler, Über Wuchsverhältnisse der Begonien, a. a. O. Goebel, Organographie, pag. 260.

der Fall. Diese einander im Wuchs ähnlichen Arten tragen kurze, gestielte, kleine Blätter, die ihre Spreiten flach auf der Oberseite des Sprosses entfalten, wie die Fiedern eines Fiederblattes. Sie werden bereits in der Knospe mit nach oben gerichteter Spreite angelegt, so daß sie sich bei der Entfaltung nur flach auszubreiten brauchen. Trotzdem die Blätter auf die Stengeloberseite sich wenden, rücken ihre Insertionen nicht aus der $\frac{1}{2}$ -Stellung am Sproß heraus, wie man bei diesem ausgesprochen plagiotrophen Wuchs vielleicht erwarten könnte.

Die Infloreszenzen, die bei *Foliosa* nur aus einem Dichasium mit einer männlichen Mittelblüte bestehen, die abfällt, noch ehe die beiden weiblichen Blüten reif werden und sich öffnen, stehen in der Blattachsel bisweilen etwas aus der Mitte nach der Plusseite verschoben. Die männliche Primanblüte ist im Dichasium stets auf die Hauptachse zu gerichtet, ihre beiden fertilen Vorblätter, in deren Achseln die beiden weiblichen Sekundanblüten stehen, konvergieren schwach nach außen, so daß auch die weiblichen Blüten von vornherein eine in bezug auf die Sproßachse abgerichtete Lage in der Infloreszenz einnehmen. Von den drei Ovarflügeln der weiblichen Blüten zeichnet sich einer durch besondere Größe aus. Dieser ist stets auf die männliche Blüte zu gerichtet. Die Infloreszenz wächst schräg aus der Blattachsel nach oben. Dabei dreht sich der Infloreszenzstiel so, daß die männliche Blüte, die bis dahin der Sproßachse zugewandt war, jetzt nach oben schaut. Erst beim Aufblühen richtet sich die männliche Blüte durch eine deutliche Krümmung ihres Blütenstiels vertikal nach oben (wahrscheinlich geotropische Umstimmung), während die noch jungen weiblichen Blüten auch weiterhin unverändert ihre Lage beibehalten.

Die im Wuchs ganz ähnliche *Beg. fuchsoides* Hook. mit größeren Blättern und gleich großen Stipeln hat reichblütigere Infloreszenzen. In Eichlers Diagramm¹⁾ steht die mittlere, männliche Blüte gegenüber den beiden in ihren Vorblättern entstandenen weiblichen Blüten nach außen gerichtet. Es erstreckt sich aber der exotrophe Wuchs der *Begonien* auch auf die Infloreszenzen, und die früher entstandenen Blüten stehen zu den später angelegten immer relativ nach innen auf die Hauptachse gerichtet. Die großen Ovarflügel sind dabei immer nach ihrer entsprechenden männlichen Medianblüte orientiert. Diese Förderung der Außenseite der Infloreszenzen macht sich sehr häufig schon bei weiterer Verzweigung bemerkbar. So treten Wickel, mit denen dichasiale Infloreszenzen in ihren letzten Verzweigungen oft

1) Eichler, a. a. O

abschließen, zuerst an den von der Sproßachse relativ am weitesten abstehenden Ästen auf. Das gleiche gilt für alle in Wickel auslaufende zymöse Blütenstände der Begonien.

Die Seitensprosse stehen inmitten der Blattachsel und beginnen mit einem Vorblatt auf der Oberseite (Plusseite). Der Achsel sproß dreht sich bei der weiteren Entwicklung aus seiner ursprünglich zur Medianebene des Tragblattes gekreuzten Stellung (erstes Laubblatt nach der Unterseite gerichtet) in diese; bei rechtsstehenden Sprossen also nach rechts, bei linksstehenden nach links. Treten in der Achsel des Vorblattes weitere Sprosse auf, so zeigen sie die gleiche Symmetrie wie die Achselknospe. Auch sie drehen sich bei der Entfaltung wie diese und stellen ihre Oberseite parallel zur Oberseite des Hauptsprosses.

Begonia Poggei Warbg. zur afrikanischen Gattung *Fusibegonia* gehörig, besitzt nur schwach asymmetrische Blätter. Die Blattzeilen konvergieren auf der Seite der kleineren Blatthälften. Wie Irmischer¹⁾ für die nahe verwandte *Beg. Eminei* angibt, tritt auch hier eine Verteilung der Geschlechter auf verschiedene Blütenstände ein. Auffallend ist, daß die Achsel sprosse nie allein, sondern immer mit Infloreszenzen auftreten. Zuerst wird stets eine männliche Infloreszenz angelegt, die ein Dichasium vorstellt, dessen letzte Verzweigungen in Wickel ausgehen. Die beiden Brakteen der Primanblüte sind meist auf einer oder auf beiden Seiten wenigstens im unteren Teil verwachsen, so daß auf dem Schnitt der Blütenstand oft von einer allseitig geschlossenen Hülle umgeben ist. Zeitlich nur wenig später erscheint neben dieser Infloreszenz auf der nach der $+$ -Stipel des Tragblattes zu gelegenen Seite der Achsel sproß, der bei weiterem Wachstum die Infloreszenz, die annähernd in der Mitte der Blattachsel ihre Insertion hatte, nach der Minusseite der Sproßachse abdrängt, so daß bei einer blühenden Pflanze alle männlichen Infloreszenzen auf diese Seite die Achsel sprosse auf die Plusseite zu stehen kommen²⁾.

Der Achsel sproß (s. Fig. 1), dessen Symmetrieebene zu der des Hauptsprosses, wie es der allgemeinen Regel entspricht, gekreuzt ist, beginnt mit einem seitlichen Niederblatt auf der Plusseite (das freilich immer

1) Irmischer, a. a. O. pag. 572.

2) Beide Axillargebilde entstehen unabhängig voneinander; ihre Leitbündel entspringen getrennt aus der Hauptachse und weisen auch vorher keinerlei Verbindung miteinander auf, was etwa darauf schließen ließe, daß der Sproß ein Beisproß der Infloreszenz wäre. Diese wiederum steht außerhalb des Vorblattes des Achsel sprosses.

etwas nach dem Tragblatt zu verschoben ist), worauf das erste Laubblatt ihm gegenüber auf die Minusseite zu stehen kommt. Dieser Sproß bringt nun eine Anzahl von weiblichen Infloreszenzen hervor, von denen die erste in der Achsel des Niederblattes (n), die weiteren in den

Achseln der Laubblätter stehen. Sie stellen wie die männlichen Infloreszenzen Dichasien mit Wickelenden vor, sind aber nicht so reichblütig wie diese. Zur besseren Raumausnützung rücken sie etwas in die β -Stipeln ihrer Tragblätter, kommen also auf der Plusseite (des Hauptsprosses) zur Entfaltung.

Zuweilen treten noch Infloreszenzen mit σ und φ Blüten auf. Dann schließen letztere wie bei den gewöhnlichen Begonien die Infloreszenzäste ab. Ich fand diese Erscheinung bei mehreren Stücken, und zwar nicht nur bei den einzelstehenden männlichen Infloreszenzen, sondern auch bei den weiblichen der Achsel sprosse. Bei ersteren waren dann immer die Endblüten weiblich, bei letzteren die Priman- und Sekundanblüten männlich. Aber auch die männliche Blütengeneration, wenn ich so sagen darf, kann übersprungen werden. Dann treten an Stelle der männlichen Infloreszenzen auf der Minusseite rein weibliche Dichasien auf, wie ich an einem kräftig ernährten Seiten-

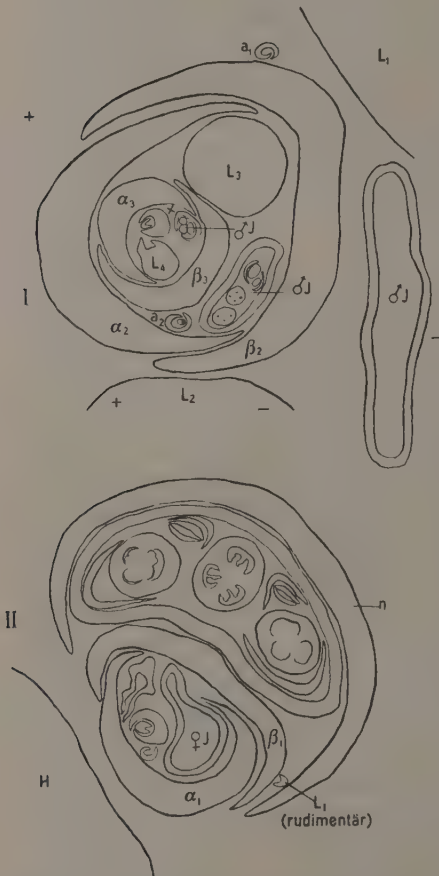


Fig. 1. *Beg. Poggei*. I Hauptsproß \times Achsel sproß von L_3 nicht mehr getroffen. II Achsel sproß a_1 von L_1 in derselben Lage wie bei I. n sein Vorblatt. H Hauptsproß.

sproß eines Stockes sah. Man kann wohl bei den Begonien von einer ausgesprochenen Tendenz, die Geschlechter zeitlich getrennt hervorzubringen, sprechen, die sich bei den meisten Begonien in einer Protandrie äußert (vgl. auch S. 351). Ob dieses Verhalten mit einer

Änderung der für den Blütenaufbau von der Pflanze bereitgestellten Baustoffe zusammenhängt, will ich nicht behaupten. Immerhin scheint es mir so zu sein. Guter Ernährungszustand begünstigt zweifellos das Auftreten von weiblichen Blüten, wenn er auch die Ausbildung von männlichen Blüten natürlich nicht hindert. Bei Hungerpflanzen werden jedenfalls zuerst die weiblichen Infloreszenzen in Mitleidenschaft gezogen. So gelangten bei einer entblätterten Poggei wohl noch reichlich männliche Blüten, aber nur noch zwei kleine weibliche Blüten zur Ausbildung. An Wurzelälchen stark erkrankte Pflanzen trugen zwar noch einzelne männliche Blüten, aber keine weiblichen mehr.

Ein interessantes Gegenstück zu Beg. Poggei ist die im Habitus sehr ähnliche Beg. injoloënsis D. W.¹⁾, von der zwei junge Exemplare im Sommer 1919 im Münchener Garten blühten. Wie bei Poggei erscheint der Achsel sproß stets mit einer Infloreszenz in derselben Stellung wie bei Poggei. Diese trug aber nur weibliche rotviolette Blüten. Leider fielen die Pflanzen im Herbst 1919 einem Gärtnerstreik zum Opfer.

Beg. Evansiana Andr. (syn. Beg. discolor) weicht vom Typus der aufrechten Begonien insofern ab, als die Anlage der Achselknospen statt mit einem regelmäßig mit zwei zur Medianebene des Tragblattes gekreuzten, den Stipeln also superponierten Vorblättern erfolgt. Eine Spaltung des unpaaren (normalerweise bei anderen Begonien auf der Plusseite stehenden Vorblattes) liegt hier nach ihrer ganzen Entstehung und Innervation zu urteilen, nicht vor. Wenn das zweite Vorblatt das erste Laubblatt auf der Minusseite ersetzt, was ich annehme, erklärt sich daraus noch nicht die Stellung des dritten Blattes (des ersten laubigen), das statt dem zweiten gegenüber, zwischen beide zu stehen kommt und mithin dem Tragblatt adossiert wird²⁾.

Wohl mit der Eigenschaft im Herbst, wo die Pflanze „einzieht“ axillare Sproßknöllchen hervorzubringen, hängt es zusammen, daß in den Blattachsen auch im Frühjahr und den Sommer über neben dem ersten Achsel sproß eine Reihe weiterer zur Ausbildung gelangen. Es ist nun interessant, inwieweit die Symmetrie des Hauptsprosses sich auch noch auf diese weiteren Seitensprosse geltend machen kann. Das erste Laubblatt des primären Achsel sprosses steht stets abaxial mit

1) Erwähnt im Sylloge Florae Congolanae, Bd. II. Brüssel 1910.

2) Man könnte vielleicht auch geltend machen, daß bei Evansiana das Vorblatt unterdrückt und das erste durch Drehung von der Minusseite adaxial gestellte Laubblatt obliteriert sei. Die Vorblätter wären dann dessen Stipeln. Da indes beide Blätter Achsel sprosse tragen, scheidet diese Deutung aus.

seiner Plusseite nach der Plusseite des Hauptsprosses gerichtet. Ihre Hauptschnittebenen laufen also parallel, nicht gekreuzt. Die Anordnung der weiteren Sprosse ist eine dichasiale (wie bei den Infloreszenzen). Gelegentlich tritt zwischen Tragblatt und diesem primären Achselsproß ein weiterer serialer Sproß auf, der hinsichtlich seiner Symmetrie und Ausbildung nur eine Wiederholung des ersteren darstellt. Auch hier steht das erste Laubblatt auf der dem Tragblatt zugekehrten Seite. Bei den in den Vorblättern (n_1 und n_2) des primären Achselsprosses angelegten sekundären Sprossen standen in den meisten Fällen das erste Laubblatt diesem abgerichtet, also wieder relativ abaxial. Jedoch auch der umgekehrte Fall trat ein, wo das erste Laubblatt auf der Seite des Primärsprosses angelegt wurde. Solche Knospen standen aber auf der Plusseite der Mutterpflanze. Da ich hinreichend junge Sprosse untersuchte, wo das erste Blatt gerade am Vegetationspunkt angelegt war, ist eine Täuschung, die durch eine eventuell nachträglich eingetretene Streckung und Drehung der Knospe denkbar wäre, ausgeschlossen.

Es wären hierfür zwei Möglichkeiten diskutierbar. Einmal kann die Symmetrie der Mutterpflanze den Einfluß des Primärsprosses auf seinen Achselsproß aufgehoben haben, oder das Licht hat (im gleichen Sinne) die Entstehung des Blattes auf der Lichtseite (Minusseite der Pflanze) bewirkt. Bei den weiteren tertianen Sprossen werden diese Unstimmigkeiten noch größer. Hier waren meist die Vorblätter ungleich groß, und zwar waren dann stets die relativ auf den Primärsproß zu gerichteten die geförderten, die in ihrer Achsel noch weitere normal nicht mehr zur Entwicklung gelangende kleine Sproßanlagen enthielten.

Niederliegende Begonien.

Bei den Begonien mit schräg ansteigender oder dem Boden anliegender Sproßachse rücken die Blattzeilen auf die Oberseite, wo sie einander bis auf 90° und mehr genähert sein können. Die Blattspreiten schauen mit ihren Minusseiten nach oben bei der Entfaltung. Durch Überkippen auf ihren Stielen werden die Blätter später mit ihren Spitzen nach unten gerichtet, so daß die Plusseiten jetzt nach oben stehen. Dadurch sind die Oberseiten der Blätter jetzt entgegengesetzt zur Wachstumsrichtung der Sproßspitze gestellt (Fig. 2).

Eichler schreibt von den niederliegenden Begonien: „Würden hier ebenfalls wie bei den aufrechten Arten die Blattzeilen nach der Unterseite hin konvergieren, so würde für die Pflanze eine wenig vorteilhafte Situation geschaffen; sie müßte die Blätter, um sie zur

Entfaltung zu bringen, zwischen Boden und Stengel hindurch dem Lichte zubiegen. Dabei würden zugleich die schmalen Blatthälften voneinander entfernt und die breiten einander zugekehrt werden, woraus ebenfalls eine Inkonvenienz sich ergäbe. Aus diesen Schwierigkeiten hilft sich sozusagen die Pflanze dadurch, daß sie von vornherein die ganze Blattdisposition umkehrt; sie entwickelt die beiden Blattseiten auf der Oberseite des Stengels — dieser wird also hyponastisch —, richtet die Blätter mit der Oberseite nach unten und stellt auf diese Weise alles in diejenige Disposition, welche für die durch die Wachstumsart gegebenen Verhältnisse am zweckdienlichsten erscheint.“ —

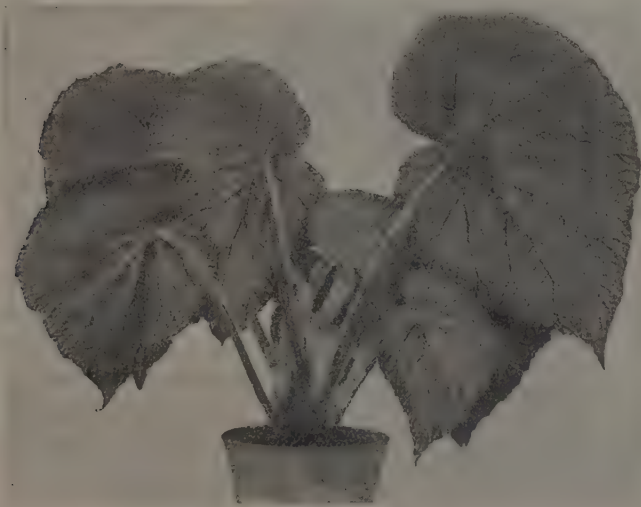


Fig. 2. Beg. Rex. Schattenseite.

Diese Darstellung trifft aber den Nagel nicht auf den Kopf, denn es ist bei diesen Arten die morphologische Oberseite, also die der Abstammungsachse zugekehrte, die nach unten gerichtete. Eichlers Ansicht wäre richtig, wenn die niederliegenden Begonien mit ihrer Bauchseite nach unten zu liegen kämen. Sie kehren aber tatsächlich ihre Rückenseite dem Substrat zu. Jede adaxiale Seite eines Achselsprosses wird somit schon durch die schräge Lage der Mutterachse zum Horizont von vornherein eine „Unterseite“ sein. Sehen wir deshalb von den hier in doppeltem Sinne gebrauchten Begriffen Oberseite und Unterseite ab, und beziehen uns bei der Symmetrie der Sproßseiten auf ihre Lage zur Hauptachse, dann werden wir finden, daß die

Blattzeilen auch hier wie bei den aufrechten Arten auf der abaxialen Seite konvergieren. Eine Umkehr der Blattdisposition ist also nicht eingetreten. Wären die Sprosse hyponastisch, dann müßten die Achsel sprosse auch in der Knospe mit ihrer Minusseite auf die Mutterachse gerichtet sein. Das Diagramm Eichler's von *Beg. Rex*, in dem dies auch so dargestellt ist, ist aber unrichtig. Ich habe bei allen Achsel sprossen der Begonien immer die Plusseite relativ auf den Hauptsproß zu gerichtet angetroffen. An dieser Tatsache ändern auch Drehungen, (die aber nie soweit gehen, daß etwa die Minusseite der Hauptachse



Fig. 3. Im Dunkeln aufrecht gewachsener Achsel sproß von *Beg. Rex*.

zugekehrt wird), und Verlagerungen der Achselknospe (*Beg. Rex*) nichts. Wenn irgendwie, so muß meines Erachtens im Verhalten des Achsel sprosses zum Hauptsproß die Frage, ob Hypo nastie oder Epinastie vorliegt, sich entscheiden. Die Wachstumsförderung der die Wurzeln produzierenden Plusseite bei niederliegenden Begonien vor der blättertragenden Minusseite ist eine korrelativ bedingte. Ich will aber nicht unerwähnt lassen, daß ein Vertauschen dieser Seiten etwa durch einfaches Umstellen der Angriffsrichtung der Schwerkraft (durch Drehung der Sproßachse um 180°) nicht zu einem Erfolge führte.

Daß es das Licht ist, was den niederliegenden Wuchs der Gireoudia-artigen Begonien bedingt, läßt sich leicht durch Dunkelkulturen zeigen. Fig. 3 zeigt einen Achsel sproß, der ausgetrieben ist, während die Mutterpflanze 2 Monate lang unter einem schwarzen Pappzylinder gehalten war. Abgesehen davon, daß er stark etioliert sein muß, die Blattspreiten sehr klein, die Internodien gestreckt sind, interessiert uns das den aufrechten Begonien völlig analoge Verhalten. Auch die Divergenz der Blattzeilen ist eine größere geworden. Ein im Frühjahr 1920 mit *Beg. rubella*, einer gleichfalls niederliegenden Art, wiederholter Versuch

ergab das gleiche eindeutige Resultat. Der Antagonismus der Vorder- und Rückenseite wird bei Ausschluß des Lichtes aufgehoben, nicht derart vollständig, daß nun auch die Blattzeilen diametral gegenüber angelegt werden, wohl aber wächst der Sproß jetzt negativ-geotropisch nach oben.

Bei diesen niederliegenden Begonien nimmt der Achselsproß (mit wenigen gleich zu besprechenden Ausnahmen) immer die Mitte der Blattachsel ein.

Die von Eichler gemachte Angabe, daß die Achselsprosse dieser Begonien statt mit einem mit drei Niederblättern beginnen, ist von Kolderup-Rosenvinge bereits richtiggestellt worden. Eichler hat die Stipeln des ersten oft ganz rudimentär bleibenden Laubblattes auch für Vorblätter gehalten. Eichler behauptet aber auch, daß der Achselsproß aller niederliegenden Arten aus der Achselmitte heraus in die Plusstipel des Tragblattes rücke. Er generalisiert somit aus einem Verhalten, wie es bei *Beg. Rex* tatsächlich besteht, auf die ganze Gruppe. Dieser Irrtum, daß aus Zweckmäßigkeitsgründen für die Entfaltung des Sprosses dieser auf die Unterseite der Pflanze rücken müsse, hat sich auch in die weitere Literatur eingeschlichen. Ich führe nur Warburg¹⁾ an: „... bei den niederliegenden sind die Axillarknospen nach der Unterseite des Muttersprosses hinabgerückt, so daß sie in die Achsel des zweiten (d. h. des bedeckten) Nebenblattes zu stehen kommen. Hierdurch wird erreicht, daß die Begonien sofort beim Austreiben in eine günstige Lage kommen.“

Dieser zwingende Grund liegt nun aber für die Begonien augenscheinlich nicht vor. Ich kann die angegebene Stellung der Seitenknospe in der Plusstipel des Tragblattes lediglich für *Beg. Rex* bestätigen. Diese Eigenheit von *Beg. Rex* überträgt sich auch auf ihre Bastarde, z. B. *Beg. Rex hybrida* Luise Erdödy, die durch ihre von Goebel²⁾ beschriebenen Wendeltreppenblätter charakteristisch ist und erhält sich auch als erbliches Merkmal bei Bastarden, die nicht niederliegen, wie *Beg. deliciosa* hort., die gestreckte bis 15 cm lange aufrechte Internodien hat.

Mir scheint der Grund hierfür ein anderer zu sein. Bei den meisten Begonien vertritt den Achselsproß in der Blattachselmitte zur Blütezeit eine Infloreszenz. Die Blattachsel ist dann nicht imstande, noch einen Achselsproß zu produzieren. Vergewärtigen wir uns nochmals das Verhalten von *Beg. Poggei*, wo beides in einer Blatt-

1) Engler-Prantl III, 6 a, pag. 123.

2) Goebel, Naturw. Wochenschr., a. a. O.

achsel auftritt, die Infloreszenz immer vor dem Achselsproß auf der Minusseite, der Achselsproß hinwiederum durch jene etwas nach der entgegengesetzten Seite, der Plusseite, abgedrängt wird, so könnte die Ursache für das Herausrücken des letzteren aus der Blattachsel, wie wir es bei *Beg. Rex* immer antreffen, vielleicht auf ähnliche Weise eingeleitet worden sein. Zur weiteren Stütze dieser meiner Hypothese möchte ich nur anführen, daß ich bei *Beg. goëgoënsis*, einer auf Sumatra vorkommenden, wie *Beg. Rex*, mit der Sproßachse dem Boden aufliegenden Art, den Achselsproß durchwegs nach der Unterseite verdrängt antraf durch eine Infloreszenz, die in der Blattachselmitte stand¹⁾. Diese Abdrängung kann im Laufe der phylogenetischen Entwicklung der Art sich erweitert und zu einem Organisationsmerkmal gefestigt haben, zumal es die austreibende Knospe noch obendrein in die günstigste Lichtlage stellt.

Zur Frage der Unstimmigkeiten zwischen den Angaben von Sachs²⁾ Eichler und Kolderup-Rosenvinge, auf die Goebel³⁾ hinweist, möchte ich mich noch äußern.

Sachs schreibt: „... bei dickstämmigen Arten, wo die Achsel-sprosse einander vorn genähert sind, macht der Hauptschnitt des Seitensprosses mit dem des Muttersprosses nach vorn (bei niederliegenden also nach oben) einen spitzen Winkel. Bei weiterer Entwicklung behalten die Zweige dünnstengeliger Spezies ihre ursprüngliche Lage nahezu, bei dickstämmigen Arten mit verschiedener Vorder- und Hinterseite dreht sich der Seitensproß so, daß seine Hinterseite nach derselben Richtung hinsieht, wie die des Muttersprosses.“ Auch Kolderup-Rosenvinge, der den Achselsproß in seiner Knospe mit der Plusseite erst auf die Hauptachse zu gerichtet erklärt, nimmt später eine Drehung des Sprosses an: „En se developpant, les rameaux subissent ordinairement une torsion, de sorte que le face B (sc. Minusseite) se tourne vers l'axe mère und erklärt das Diagramm Eichlers, in dem die Minusseite des Achselsprosses auf die Hauptachse zugekehrt ist, damit que cet auteur a axaminé seulement des rameaux latéraux qui n'étaient pas assez jeunes.

Meine Diagramme, die ich zur Klärung dieser Frage von *Beg. Rex* entwarf, und zwar durch Deckung der Schnittdiagramme von Serienschnitten durch ziemlich weite Strecken, veranlaßten mich, anfangs

1) Auch bei aufrechten Arten wie *Beg. malabarica* und dem Bastard von *Beg. socotrana* Ruhm von Sceaux beobachtete ich das gleiche.

2) Sachs, Lehrbuch, 4. Aufl., a. a. O. pag. 214.

3) Goebel, Organographie, 1. Aufl., pag. 103 Anm.

Kolderup-Rosenvinge recht zu geben. Diese Diagramme waren aber falsch, wie die von Eichler und Rosenvinge, weil sie die Asymmetrie der Stipeln, auf die sie sich bei der Orientierung der Schnittserien beziehen mußten, nicht beachtet hatten. (Die Knospe tritt ja schräg aus der Plusstipel heraus!) Es tritt tatsächlich keine Drehung ein. Der junge Sproß ist bereits bei der Anlage gleichsinnig mit der Mutterpflanze gestellt. Beider Hauptschnitte laufen parallel und stehen vertikal.

Beg. rhizocarpoides trägt ihre lanzettförmigen, fiedernervigen, kahlen, vom Begoniaceentyp abweichenden, sehr wenig asymmetrischen Blätter aufrecht gestellt auf den kriechenden Sproßachsen. Es unterbleibt bei dieser Art das Überkippen der Blattspreiten am Blattstiel (s. d. Abb. in Engler-Prantl III, 6a, pag. 136 und Goebel, Biol. Zentralbl. XXX, pag. 712). Die Blattoberseiten sind also dem Sproßvegetationspunkt zugekehrt, während sie bei Rex. von ihm abgekehrt waren. Soweit man von einer Lichtorientierung im Wachstum der Sproßachsen bei niederliegenden Begonien sprechen kann (Sachs¹⁾ bezweifelt den Heliotropismus für dickstämmige Begonien), wären dann diese Sproßachsen positiv, jene negativ heliotropisch gestimmt. Bemerkenswert erscheint mir, daß die Sproßspitze bei Beg. rhizocarpoides immer steil aufrecht gerichtet war, ein Verhalten, was ich auch bei anderen niederliegenden Begonien, nur nicht in so ausgesprochenen Masse, beobachtet habe²⁾.

Beg. rhizocarpoides hat die Geschlechter auf verschiedene Infloreszenzen verteilt, die auch verschiedene Stellungen an der Sproßachse einnehmen. Die Blühperiode wird von männlichen Infloreszenzen, die in den Achseln der Laubblätter stehen, eröffnet. Die weiblichen kurz gestielten Blüten werden nicht von der Hauptachse, sondern vom Achselsproß aus gebildet. Dieser bringt jeweils nur eine einzige weibliche Blüte in der Achsel des ersten immer rudimentär bleibenden Laubblattes L_1 hervor (Fig. 4). Sie kann aber auch in die Achsel des Vorblattes n , also auf die relative Außenseite zu stehen kommen. Das erste Laubblatt trug dann in seiner Achsel eine männliche Infloreszenz. Die weibliche Blüte, die in ihrem kurzen Blütenstiel stärkere und um ein oder zwei zahlreichere Gefäßbündel führt als der Stiel der männlichen Gesamtfloreszenz, wo 6—7 Gefäßbündel für 10—12 Blüten ausreichen müssen, steht ganz allein in der Blattachsel. Die Abb. in

1) Sachs, Lehrbuch, a. a. O. pag. 214.

2) Das aufrechte Ende der Sproßachse ist stärkerfrei, während der folgende horizontal liegende Teil reichlich Statolithenstärke in allen Zellen enthält.

disposition in allen neuhinzugekommenen Achselknospen ein, sowohl bei den an der Hauptachse neue gebildeten, als auch den der vier kräftig und senkrecht nach oben strebenden Seitenachsen. Am 10. Dez. 1919 hatten von 14 Achselknospen acht bereits ein oder zwei Blätter entfaltet, die ausnahmslos mit ihren Blattspitzen auf die Mutterachse zugerichtet waren. Eine Drehung der Achselknospe um 180° , an die ich anfangs dachte, war aber hier nicht eingetreten. Die Knospenlage war noch die alte geblieben, das Vorblatt n stand auf der Plusseite, das erste Laubblatt ihm gegenüber auf der Minusseite, der Achsel sproß zum Hauptsproß rechtwinkelig gekreuzt, nur waren an den Blättern Plus- und Minusseiten miteinander symmetrisch vertauscht. Diese Achselspresse waren also hypotroph geworden, während ihre Hauptachsen epitroph gewesen waren. Durch Horizontalstellen, Überkippen und Drehen der Spreiten suchten die Blätter diese Inkonvenienz wieder auszugleichen. Später drehten sich die Sprosse um 180° . Ich habe das gleiche abnorme Verhalten dann auch noch gelegentlich bei *Beg. Duchartrei*, *metallica* und *venosa* feststellen können.

II. Dorsiventralität.

Die Keimpflanzen der Begonien sind sehr klein, die Kotyledonen durchwegs von gleicher Größe und symmetrisch gebaut. Das erste meist noch symmetrische Primärblatt tritt 5—8 Tage nach der Keimung zwischen den Kotyledonen einer Seite auf. Ihm gegenüber erscheint geraume Zeit später erst das zweite, wodurch die zweizeilige Blattstellung des Sprosses hergestellt ist.

Die Lage des ersten Blattes ist bereits im Samen fixiert. Der Vegetationspunkt zwischen beiden Kotyledonen stellt sich als wenigzelliger unsymmetrischer Hügel dar, der auf seinem Gipfel immer ein ihn an Größe bedeutend übertreffendes fertig ausgebildetes Drüsenköpfchen trägt. Unter ihm buchtet sich die Blattanlage des ersten Blattes aus, mit dem es emporgehoben wird. Möglicherweise hat diese Drüse eine ernährungsphysiologische Rolle als Sekretionsorgan. Sie findet sich später noch lange an der Spitze des ersten Primärblattes.

Sind die asymmetrischen Seiten der Begonienblätter durch innere Faktoren bedingt oder durch äußere? Läßt sich eine Umkehr erreichen? . . .

Kolderup-Rosenvinge¹⁾ gibt an, daß die dorsiventrale Organisation an der Keimpflanze festgelegt sei, sobald das erste Blatt

1) Kold.-Rosenvinge, a. a. O.

die Größe der Kotyledonen erreicht habe und macht den Einfluß äußerer Faktoren wie Licht und Schwerkraft dafür verantwortlich. So hat er Keimpflanzen von *Beg. Schmidtii* und *Franconis* in verschiedenen Lagen einseitig beleuchtet und will bei fast allen Versuchspflanzen auf der beleuchteten Seite die Plusseite (also die Seite der breiteren Blathälfte) erhalten haben, auf der schwächer beleuchteten die Minusseite. Während er für *Beg. Schmidtii* eine Einwirkung der Schwerkraft bestreitet, räumt er in seinen folgenden Versuchen mit Keimpflanzen von *Beg. Franconis* ihr eine bestimmende Rolle ein. Seine Versuchsergebnisse, die nur in knappen kurzen Protokollen summarisch angeführt werden, wirken aber dadurch nicht überzeugender, daß er bald das Licht, bald die Schwerkraft als Ursache für die dorsiventrale Ausbildung anführt und zum Schluß bemerkt: Probablement l'organisation dorsiventrale peut s'établir aussi sans le concours des agents extérieurs.

Ich habe die Versuche mit Keimpflanzen von *Beg. hirsuta*, *hirtella* und *Franconis* nachgeprüft und möchte gleich bemerken, daß infolge der großen technischen Schwierigkeiten, die durch die heliotropische Reizbarkeit der Keimpflanzen entstehen, eine einwandfreie Lösung dieser Frage kaum zu erzielen sein dürfte. Ich habe 1914 und 1919 wiederholt Experimente dieser Art mit ganz jungen Keimlingen angestellt, deren Kotyledonen peinlich genau parallel zueinander orientiert, bald mehr bald weniger stark einseitig beleuchtet wurden, so daß ein Kotyledon der Lichtquelle zu-, der andere ihr abgewendet war. Es läßt sich trotz aller Vorsicht nicht verhindern, daß das Hypokotyl alsbald der stärkeren Lichtseite sich zuwendet, wodurch beide Kotyledonen wieder in gleiche Beleuchtungsverhältnisse kommen. Abgesehen davon, das dadurch die Voraussetzung des ganzen Versuches, die ungleichseitige Beleuchtung der Keimpflanze, wegfällt, gewinnt nun die Schwerkraft Angriffspunkte, auf den seitlich liegenden Vegetationspunkt in anderer Weise einzuwirken. Ein Fixieren der Kotyledonen in der gewünschten Lage durch Deckglassplitter oder nachträgliches Aufrichten der Keimlinge erwies sich bei der Kleinheit der Versuchsobjekte und der langen Dauer des Versuches als nicht durchführbar. Bei der verminderten Beleuchtung vergingen Wochen, bis die ersten Blätter sich ausgebildet hatten, ehe aus deren Stellung auf die Lage der Plus- und Minusseite geschlossen werden konnte. Das Hypokotyl, das sonst 2—3 mm lang ist, erreichte dabei 28—32 mm Länge und Drehungen kamen noch hinzu. Aus diesem Grunde stehe ich auch den Rosvinge'schen Beleuchtungsversuchen skeptisch gegenüber, um so mehr, als er diese Schwierigkeiten schweigend übergeht. Aber noch eine

andere leicht nachzuprüfende Tatsache spricht dagegen, daß auf der Lichtseite die Plusseite sich ausbildet. Einseitig beleuchtete Sprosse pflegen eine ganz charakteristische Stellung zum Lichte einzunehmen, wie ich es an einer Anzahl stattlicher Exemplare von *Beg. hybrida* Luzerna täglich beobachtete, die an einer Mauer in einem Schauhause des Münchener Gartens standen. Diese aufrecht wachsende Art besitzt große, stark asymmetrisch gebaute Blätter. Die Blattspitzen haben gegenüber dem Anheftungspunkte des Blattes eine Drehung von etwa 90° ausgeführt, wodurch die Blattspreiten auf die Minusseite der Sproßachse zu liegen kommen, während die Plusseite nur wenig Blattfläche aufweist. Goebel¹⁾ hat auf diesen Fall von Exotrophie, der für alle Begonien von aufrechtem Wuchs mehr oder weniger typisch ist, hingewiesen, und der den Zweck verfolgt, die Blattzeilen in günstige Beleuchtungsverhältnisse zu bringen. Diese Pflanze wies stets ihre stark belaubte Außenseite (die Minusseite) dem Lichte, die Plusseite der Mauer zu. Weiter habe ich Samen von *Beg. hirsuta*, *Wallichiana* und *sempervirens* an Baumfarnstämmen ausgesät. Die aufgegangenen Pflanzen hatten sich in ihrer Lage stets so orientiert, daß ihre Blattspitzen und damit ihre Minusseiten vom Substrat ab also dem Lichte zugekehrt waren. Drehte man sie um 180° am Stamme derart, daß jetzt die Plusseite nach außen gestellt war, und mithin die größeren Blattoberflächen stärker als die Spitzen beleuchtet wurden, so suchte die Pflanze aus dieser Zwangsstellung in die frühere normale Lage zurückzugelangen entweder durch Rückdrehung der Sproßachse, oder bei Fixierung mit Drahtklammern durch Zurückbiegen der Blattstiele und Drehung der Blätter nach der besser beleuchteten Vorderseite. Nach meinen Erfahrungen ist die Minusseite bei allen Begonien die Lichtseite. Auch die axilläre Verzweigung spricht gegen Rosenvinge's Ansicht. Wie früher gezeigt wurde, treten bei einigen Arten (z. B. *Beg. repens*, *scandens* u. a.) Drehungen der Achselknospe aus der typisch gekreuzten Stellung ein.

Die Tendenz bei diesen plagiotropen Sprossen geht dahin, den Achselsproß mit seiner Oberseite a priori nach der Lichtseite zu stellen. Nie habe ich den umgekehrten Fall angetroffen, daß ein Achselsproß mit seiner Minusseite nach der Plusseite der Mutterpflanze gerichtet war.

Ich halte die Dorsiventralität der Begonien in inneren Organisationsverhältnissen begründet. Dem Licht wie auch der Schwerkraft kommt lediglich ein gewisser richtender Einfluß zu, welche der beiden Seiten

1) Goebel, *Organographie*, a. a. O. pag. 261.

der Keimpflanze zur Minus- oder Plusseite wird. Es ist in der Keimpflanze, vielleicht schon im Samen, die Disposition zur Dorsiventralität labil schon vorhanden, die dann frühestens beim ersten Primärblatt (sofern dieses wie bei Beg. Franconis schon asymmetrisch ist) in Erscheinung tritt, und dann offenbar nicht mehr rückgängig oder umkehrbar ist. Diese Dorsiventralität, die sich in der mehr weniger ausgesprochenen Konvergenz der Blattzeilen sowie der Asymmetrie der Blätter auswirkt, wird also nicht durch äußere Faktoren hervorgerufen. Sie tritt auch bei Kultur auf dem Klinostaten auf¹⁾.

Aber auch andere Faktoren können einen richtenden Einfluß ausüben. Da die Blattzeilen gekreuzt zu den Kotyledonen stehen, die dorsiventrale Organisation mit dem ersten asymmetrischen Blatt aber evident wird und damit fest gelegt ist, könnte eine ungleiche Ernährung des Vegetationspunktes vielleicht einen Einfluß auf die Ausgestaltung der beiden Blathälften des Primärblattes ausüben und damit Dorsiventralität induzieren.

Zu diesem Zwecke wurden am 21. Jan. an jungen Keimpflanzen von Beg. hirtella, bei denen die Kotyledonen noch nicht zur vollen Größe ausgewachsen waren, durch eine heiße Nadel ein Kotyledo abgetötet. Die Pflanzen, die die Operation gut überstanden, wurden nach einigen Tagen in große Tonschalen umpickiert unter genauer Aufzeichnung der Lage des entfernten Keimblattes. Am 3. März hatten die meisten der Versuchspflanzen das 3. und 4. Blatt gebildet. Von 51 hatten 40 auf der Seite des stehen gebliebenen Keimblattes die Plusseite, nur vier die Minusseite ausgebildet. Bei sieben Pflanzen war das Ergebnis unbestimmt, da hier das erste Primärblatt durch Drehung der Achse die Lage des entfernten Keimblattes eingenommen hatte, die weiteren Blattzeilen zu den Kotyledonen nicht gekreuzt, sondern ihnen superponiert standen. Der Entwicklungsreiz, der von dem einen stehen gebliebenen Keimblatt ausgeübt wurde, war nicht so bedeutend, daß er das erste Primärblatt hätte asymmetrisch machen können. Es glich durchaus in Form und Größe den unten normalen Verhältnissen entstandenen, er genügte aber, um die in diesem Entwicklungsstadium noch latente Dorsiventralität in bestimmter Weise zu fixieren.

III. Samenentwicklung.

Die Entwicklung der Samen bei den Begonien bietet nichts Abnormes. Die junge Samenanlage wird als ein rundlicher Gewebehöcker

1) Figdor, Heliotropische Reizleitungen bei Begoniablättern. Ann. d. jard. bot. Buitenzorg, 3. Suppl., 1910, pag. 453.

sehr früh an den Plazenten angelegt. Die Krümmung, welche sie zu einer anatropen macht, wird durch Streckung der Außenzellen einer Seite, der späteren Dorsalseite, bewirkt, die erst in radialer, dann in tangentialer Richtung ihre Zellwände vergrößern, wobei die Integumente fast gleichzeitig (das innere kurz vor dem äußeren) aus der Epidermis sich auszusondern beginnen. Bei der ersten Krümmung der Samenanlage, wo die Integumente gerade an ihren Initialzellen kenntlich werden, ist der Nucellus noch völlig undifferenziert. Erst später, ungefähr auf dem Stadium der Fig. 5, tritt die Archesporzelle *a* durch den stärkeren Glanz ihres Plasmas und ihre Größe vor den anderen Zellen hervor. Sie hat vorher eine kleinere Schwesterzelle nach außen abgegliedert. Ich kann der Ansicht Warmings¹⁾, wonach das Archespor bei den Begonien auf der konvex gekrümmten Seite des Nucellus angelegt werden soll, nicht beipflichten. Nach meinen Untersuchungen bildete das Archespor die Endzelle einer axialen Zellreihe. Während die Integumente den Nucellus allseitig überwachsen, wobei lediglich die Epidermis das Zellmaterial liefert, reift die Archesporzelle zur Reduktionsteilung heran. Es werden vier hintereinander liegende Makrosporen gebildet, von denen die innerste zum Embryosack sich weiter entwickelt, während die anderen drei nach der Mikropyle zu zusammengedrückt werden und zugrunde gehen. Sie sind noch längere Zeit als eine stärker färbbare Kappe am Nucellusscheitel nachweisbar (Fig. 6). Der reife Embryosack entspricht mit seinen acht Kernen ganz dem Normaltypus. Da die Integumente hell und durchscheinend sind, läßt sich der Embryosack in seinen Umrissen schon an ganzen Samenanlagen erkennen. Durch vorsichtiges Aufhellen mit Kalilauge oder Chloralhydrat treten der Eiapparat und sekundärer Embryosackkern auf kurze Zeit klar hervor. Die Antipoden sind sehr klein und nur auf Mikrotom-

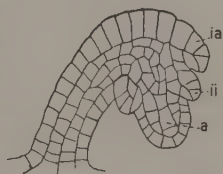


Fig. 5. Entwicklung der Samenanlage von *B. hirtella*.

a Archespor, *t* Tapetum, *ii* inneres, *ia* äußeres Integument.

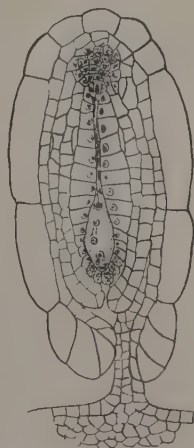


Fig. 6. *Beg. manicata*. Reife Samenanlage. Vergr. 1:200.

1) Warming, De l'ovule Ann. d. sc. nat. Bot. 1877, Sér. VI, Tome V, pag. 227.

schnitten sichtbar. Sie liegen in dem trichterförmig zugespitzten Teile des Embryosackes, mit dem dieser nach der Chalaza zu ausläuft. Da sie nach der Befruchtung sehr bald verschwinden, scheinen sie als Nährzellen für den Embryo von untergeordneter Bedeutung zu sein. Bis auf eine Lage palisadenartiger Zellen, die eine Epithelschicht um den Embryosack und seine Verlängerung nach der Chalaza hin bilden, werden die inneren Zellagen des Nucellus vom Embryosack bei seinem Wachstum bis zur Reife verdrängt. Die Epithelzellen, die an der Mikropyle von papillöser Gestalt und dort auch inhaltsreicher sind, haben zweifellos eine ernährungsphysiologische Aufgabe. Die oben erwähnte aus langen, dünnen Zellen gebildete Fortsetzung des Embryosackes nach der Chalaza bildet die Zufahrtsstraße für alle Baustoffe zu demselben.

Über den Zellinhalt der Samenanlagen sowie die Natur der Baustoffe für den Embryosack wurden eine Reihe mikrochemischer Untersuchungen angestellt.

Stärke war zu keiner Zeit in den Samenanlagen nachweisbar, obwohl große Mengen davon in den Plazenten zur Ernährung bereitgestellt sind¹⁾. Sie wird wahrscheinlich durch Diastase bereits in der Plazenta in lösliche Form übergeführt und wandert durch den Funiculus, in den nie ein Gefäßbündel eintritt, in eine besondere Zellgruppe an der Chalaza, von wo sie durch die langgestreckten der Stoffzuführung dienenden Zellen nach dem Embryosack weiter geleitet wird, ohne indes je wieder als Stärke abgelagert zu werden. Auch der reife Samen ist vollständig stärkefrei. Mit Jodjodkalium bräunen sich die Zellen des Nucellus, was auf ein Vorhandensein von Glykogen hindeuten würde. Jodchloralhydrat ergibt keine Anwesenheit von Amylose. Dagegen ist das Vorhandensein von reduzierendem Zucker unzweifelhaft. Mit Fehlingscher Lösung trat starke Reduktion zu Kupferoxydul ein, doch gab diese Reaktion über die Verteilung des Zuckers keinen sicheren Aufschluß, weil durch das Kochen dieser aus den Zellen hindausdiffundierte und der Niederschlag sich dann hauptsächlich außerhalb der Samenanlagen zeigte.

Die von Molisch²⁾ angegebene Zuckerreaktion mit α -Naphtol bzw. Thymol und konzentrierter Schwefelsäure ergab ebenfalls deutliche Zuckeranwesenheit. Es färbten sich besonders stark die Zellen am Funiculus. Die starke Kutinisierung der Membranen erwies sich hierbei recht

1) Nach erfolgter Reife der Samenanlagen sind die Plazenten stärkefrei.

2) Molisch, Mikrochemie der Pflanzen, pag. 117.

störend, da die Reagentien nur schwer, oft erst nach Stunden, einzudringen vermochten. Ich benutzte deshalb in der Folge Mikrotomschnitte. Samenanlagen wurden sofort in wasserfreien Alkohol gebracht, in Paraffin eingebettet, geschnitten und der von Senft¹⁾ angegebenen Phenylhydrazinprobe unterworfen. Nach 1—2 Tagen zeigten sich Osazone im Funiculus, dem Chalazagewebe und den langgestreckten Zellen, die von dort nach dem Embryosack führten (Zuckerstraße).

Fette in Gestalt von Öltropfen und Eiweiß, die im Embryo später in reichlicher Menge gespeichert werden, sind bereits in der unbefruchteten Samenanlage vorhanden.

Gerbstoffe finden sich reichlich vor, wie in allen Zellen der Begonien. In wässrige verdünnte Ferrichloridlösung eingelegte Samenanlagen lassen sehr bald einen flockig-braunen Niederschlag in der Mikropylarregion erkennen. Nach eintägigem Einwirken haben alle Zellen um den Nucellus eine schmutzig grünbraune Färbung angenommen, 2%ige Kupferoxydammoniaklösung färbt das ganze äußere Integument und weiterhin den ganzen Chalaza- und Mikropylarteil dunkelbraun. Ebenso ruft 10%ige Kaliumbichromatlösung in diesen Zellen einen flockig-braunen Niederschlag hervor.

Merkwürdig ist das Auftreten von Nitraten in den Samenanlagen. Sie geben mit Diphenylamin starke Anilinblaureaktion. Während unbefruchtete Samenanlagen eine solche nur an der Mikropyle zeigten, sind reife Samen reicher an Nitraten. Doch scheint das Auftreten von Nitrat bei Begonien allgemein zu sein. Wenn man Blätter, Blütenstiele, Stengel mit destilliertem Wasser kocht und den Rückstand mit Diphenylamin prüft, erhält man die gleiche intensive Blaufärbung.

Schleim wurde in den Integumenten nicht nachgewiesen. Die Samenanlagen sind mit einem dünnen Kutinhäutchen überkleidet, das sich mit austretendem Zellsaft leicht von der Zellwand abhebt. Auch die einzelnen Zellwände sind kutinisiert. Sie färben sich mit Chlorzinkjod braun.

Die Vereinigung der beiden Polkerne zum sekundären Embryosackkern erfolgt wahrscheinlich erst auf den Reiz des eingedrungenen Pollenschlauches hin. Ich habe bei reifen unbefruchteten Samenanlagen die beiden Polkerne immer getrennt, wenn auch mehr oder weniger einander genähert angetroffen. Stadien, bei denen die generative Zelle des Pollenschlauches den Embryosackkern erreicht hatte, dieser aber die beiden Nuklei der Polkerne noch unverschmolzen in sich barg,

1) Sitzungsber. d. K. Akad. d. Wiss. Wien 1904, Bd. CXIII, Abt. 1, pag. 3.

sprechen gleichfalls dafür. Der Embryosack, der bis zur Befruchtung flaschenförmige Gestalt hat, und nur am unteren Ende bauchig ausgebuchtet ist, erweitert sich nach der Befruchtung schlauchartig auf Kosten der pallisadenförmigen Epithelzellen, die kollabieren. Mit diesem Zeitpunkte scheinen auch die papillösen Zellen an der Mikropyle ihre Aufgabe erfüllt zu haben. Sie werden inhaltsarm und deformieren gleichfalls.

Die befruchtete Eizelle gliedert durch eine senkrecht zur Längsachse des Embryosackes gestellte Wand sich in eine Gipfelzelle und eine basale Zelle, die durch weitere perikline Wände einen aus wenigen Zellen gebildeten Embryoträger erzeugt. Die Kopfzelle wächst zum Embryo heran, der sehr bald in Dermatogen, Periblem und Plerom sich differenziert. Über den Zellen des Pleroms grenzen sich die Zellen der Plumula ab, während aus den anstoßenden Zellen des Periblems die Kotyledonen hervorgehen, die im reifen Samen etwa ein Drittel der Gesamtlänge des Embryos erreichen.

Der befruchtete Embryosackkern bildet eine große Zahl freier, im plasmatischen Wandbelag verteilter Kerne, die den wachsenden Embryo einhüllen und sich später mit Protoplasma und Zellulosewänden umgeben. Sie werden von dem Embryo bis auf eine der Wand des Embryosackes anliegende Zellage resorbiert. Wir sehen also den Embryo zuletzt von einem nur aus einer Zellschicht bestehenden dünnen Endosperm umgeben, in dem, wie im Embryo selbst, fettes Öl und Aleuron, aber niemals Stärke gespeichert wird. Pritzel's¹⁾ Angabe, wonach das Endosperm nur Öl aber keine festen Reservestoffe enthalte, ist unrichtig. Die Speicherung von Proteinstoffen setzt in dieser Zellschicht (die anderen Zellen des Endosperms bleiben davon immer frei) gleichzeitig mit der Ablagerung dieser Reservestoffe im wachsenden Embryo ein. Bei der Keimung schreitet die Aufzehrung auch dieser Endospermelage noch weiter fort, ja man trifft zuweilen in völlig ausgereiften und alten Samen häufig um den Embryo nur noch Reste davon an.

Der reife Samen ist sehr klein, von ellipsoider Gestalt, am Wurzipol etwas zugespitzt. Die Größe ist bei allen untersuchten Arten ziemlich konstant und übereinstimmend, im Mittel 0,4 mm lang und 0,22—0,25 mm breit. 1672 lufttrockene Samen von *Beg. Wallichiana* wogen 5,3 mg, was einem Durchschnittsgewicht von 0,0032 mg für einen Samen entspricht. Sie wären somit noch leichter als der Samen

1) Pritzel, a. a. O. pag. 383.

von *Dendrobium attenuatum*, für den Beccari $\frac{1}{200}$ mg angibt. Die spröde braune Testa wird ausschließlich vom äußeren Integument gebildet, dessen äußere Zelllage an den Innen- und Radialwänden verholzt und zu einer harten Prismenschicht sich umbildet. Die Verholzung setzt gleichzeitig mit der Endosperm Bildung ein. An seinem mikropylaren Ende, dem Wurzelpol, ist der Samen stumpf-kegelförmig zugespitzt. Dieser Teil wird als scharf umrissene runde Kappe von der keimenden Wurzel abgehoben. Zur Verfestigung der Testa tritt mit Ausnahme der Kappenzellen, sowie der langgestreckten Zellen, deren größte eine Länge von 0,2 mm, also gleich der Hälfte des ganzen Samens, erreichen, eine Verzahnung der „Zellennähte“ ein. So wird der Samen bei der Keimung an den Stellen geringsten Widerstandes gesprengt. Die Samen, die nach der Reife sofort keimfähig werden, keimen nach etwa 4—6 Tagen.

IV. Bestäubung und Pollenentwicklung.

Über die Art der Bestäubung bei Begonien liegt bisher nur eine einzige Angabe in der Literatur von Knuth¹⁾ vor. Er beobachtete, wie auf Java (Tjibodas) eine Art von *Apis indica* F. und *Bambus rufipes* Lep. (determ. Alfken) besucht wurde.

Es ist in hohem Grade wahrscheinlich, daß auch andere Arten durch Insekten bestäubt werden. Die Blüten duften auch. Ferner spricht die immer zu verschiedenen Zeiten erfolgende Anthese der männlichen und weiblichen Blüten für Fremdbestäubung. Bei wenigblütigen Infloreszenzen (*Beg. foliosa*) sind die männlichen Blüten längst abgefallen, wenn die weiblichen sich öffnen. Dafür spricht auch die Verteilung auf eingeschlechtliche Infloreszenzen (afrikanische Sektion *Mezierea*, *Beg. sessilanthera* Wbg., *Eminei*, *Poggei* Wbg., *papuana* Wbg., *umbellata* Kunth, *attenuata* und *rhizocarpoides*).

Meist handelt es sich um Protandrie, allein auch der umgekehrte Fall kommt vor, wie Irmscher²⁾ für *Beg. pilifera* Kl., *columnaris* Benth. und *urticae* L. angibt. Sie besitzen einfache, also dreiblütige Dichasien, deren Mittelblüte weiblich ist und die in ihren Vorblättern zwei männliche Blüten trägt. Die im Münchener Garten in zwei

1) Knuth, Blütenbiologie, Bd. III, Teil I, pag. 517.

2) Irmscher, a. a. O. pag. 571. Die Angabe Irmschers, pag. 572, daß *Beg. fuchsoides* Hook. getrenntgeschlechtliche Infloreszenzen besitze, dürfte wohl auf schlecht konserviertes Herbarmaterial sich stützen. Ich kenne die lebende Pflanze aus dem Münchener Garten. Sie hat Dichasien, die mit weiblichen Blüten endigen (vgl. auch das Diagramm bei Eichler, Sitzungsber. 1880, a. a. O.).

Exemplaren gehaltene *Beg. injoloënsis* Willd., eine vom Kongo importierte Begonie, trug im Sommer 1919 überhaupt nur weibliche Blüten.

In den reichblütigen Cymen von *Beg. manicata*, *luxurians*, *valida*, *acerifolia*, *nelumbifolia*, wo zu gleicher Zeit stäubende männliche Blüten und ältere empfängnisreife weibliche Blüten vorhanden sind, ist es aber sehr wohl denkbar, daß von den höher stehenden männlichen Blüten Pollen auf die Narben der tiefer stehenden weiblichen Blüten gelangt (Geitonogamie). So hatte ich oft Gelegenheit zu beobachten, wie an einem sonnigen warmen Tage die großen Blätter von *Beg. nelumbifolia*, *valida* und anderen Arten von ausgeschütteten Pollenmassen ganz gelb überstäubt waren. In der Tat vermögen diese Blüten in kurzer Zeit ihren staubförmigen Pollen vollständig zu entlassen, wobei die schwankenden jedem Windhauch nachgebenden Blütenstiele dies noch unterstützen. Bei *Beg. caroliniaefolia*, *rhizinifolia*, *valida*, *vitifolia* und

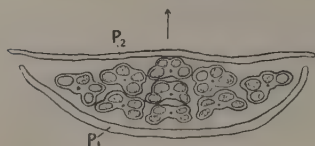


Fig. 7. *Beg. manicata*, noch geschlossene dorsiventrale ♂ Blüte. Es sind vom Schnitt nur die äußeren Perizonblätter P_1 und P_2 getroffen, von denen das obere P_2 flacher ist und wie ein Deckel auf dem gewölbteren unteren P_1 liegt. ↑richtung Oberseite. Vergr. 1:6.

anderen zählte ich an den Blüten bis zu 30 Staubblätter, die alle nach oben gerichtet waren. Eine derartige dorsiventrale männliche Blüte zeigt Fig. 7.

Trotzdem habe ich bei den zahlreichen Arten des Münchner Gartens verhältnismäßig nur spärlichen Fruchtansatz gefunden. Vielleicht waren die Bedingungen zur Keimung desselben (Spritzen!) keine günstigen oder die relativ hohe Feuchtigkeit der Häuser und Sonnenmangel verhinderten ein

Öffnen der Antheren. Nur *Beg. hirtella*, *hirsuta*, *Wallichiana* und eine von Goebel 1913 aus Brasilien mitgebrachte, in der Wuchsform vorgenannten sehr ähnliche Begonie trugen jedes Jahr zahlreiche reife Kapseln. Hier trat offenbar Selbstbestäubung durch heruntergefallenen Pollen ein.

Man kann den mit gelben Drüsenhaaren besetzten Narben schon nach wenigen Stunden ansehen, ob sie mit Pollen belegt sind oder nicht, indem die Narbenpapillen sehr schnell ein weißlich brandiges Aussehen annehmen. Diese charakteristische Entfärbung der Narben trat nur nach Bestäubung auf. Weder Welken noch mechanische Reizung durch aufgestreuten Staub vermochte das gleiche herbeizuführen.

Der reife aus den Antheren entlassene Pollen ist staubförmig, nicht kohärent, und von ellipsoider Gestalt. Die Größe eines Pollen-

kornes ist bei allen Arten fast konstant. Lufttrocken ist es im Mittel $26\ \mu$ lang und $13\ \mu$ breit (im gequollenen Zustande $29\ \mu$ lang und $23\ \mu$ breit) mit drei Meridionalfalten in der sonst glatten Exine, in deren Mitte je eine kreisrunde Durchlaßöffnung für den Pollenschlauch liegt.

Ihre Kerne sind sehr klein. Sie im ungekeimten Korn zu färben gelang mir auch mit dem von A. Meyer¹⁾ angegebenen Chloralkarmin nicht, wohl aber in auf Zuckeragar gekeimten Pollen mit Hämatoxylin. In der Pollentetrade liegen die Mikrosporen in Richtung der vier Achsen eines Tetraëders und behalten bis zum Zerfall der Tetrade diese Lage bei, wodurch sie an einem Pol kurz vor dem Öffnen der Antheren stumpf pyramidenförmig abgeplattet sind. Die drei Längsspalten in der Exine (die Angabe Meyers²⁾, daß es feine Längsleisten wären, kann ich nicht bestätigen), die sehr früh auftreten, liegen einander zugekehrt, so daß die Keimporen als kleine linsenförmige Auftreibungen in dem Winkel entstehen, den jeweils zwei Längsspalten miteinander einschließen. Unfertiger Pollen ist stärkereich, reifer stärkerfrei, dafür aber um so reicher an Fetten.

V. Gefüllte Blüten.

Die Neigung zur Blütenfüllung der in zahlreichen gärtnerischen Züchtungen vorliegenden Knollenbegonien ist bekannt³⁾. Diese tritt sowohl in männlichen Blüten wie weiblichen auf, dann aber immer bei den männlichen Blüten zuerst. Ich habe unter mehreren hundert Stöcken von *Beg. tuberhybrida* nie solche angetroffen, bei denen nur die weiblichen Blüten gefüllt, die männlichen Blüten dagegen einfach waren, wohl aber waren es sehr oft nur die männlichen Blüten. Bei diesen beruht die Füllung in erster Linie auf einem Petaloidwerden der Staubblätter. Da ihre Zahl eine sehr große und keineswegs konstante ist, läßt sich sehr schwer feststellen, ob nebenbei noch Neubildung von Petalen stattfindet. Dedoublement wurde häufig beobachtet. Man trifft sowohl Kronenblätter, die unvollständig geteilt sind, als auch solche, bei denen man aus der Stellung den gemeinsamen Ursprung aus einer Blattanlage deutlich sehen kann. Ebenso beruht die Füllung

1) Strasburger, Botan. Praktikum, 5. Aufl., 1913, pag. 590 und Ber. d. Deutschen bot. Ges. 1892; Bd. X, pag. 363.

2) A. Meyer, Erstes mikroskop. Praktikum, 1915, pag. 19.

3) Goebel, Beiträge zur Kenntnis gefüllter Blüten. Pringsheims Jahrbücher 1886, Bd. XVII, pag. 244.

der Blüten neben gelegentlicher Spaltung der Kronenblätter auf einem Auswachsen der Narbenlappen zu Blättern, wobei Wucherungen und weitere Zerklüftungen der Narben zur Füllung noch wesentlich beitragen. Hahnenkammartige Auswüchse erhöhen den Eindruck der Füllung. Blüten, in denen an Stelle der Staubblätter sich Einzelblüten entwickelt haben, will ich noch erwähnen, sowie abnorme Vergrößerungen und Teilung der Ovarflügel, die wie die Brakteen die Farbe der Blüte annehmen und zur Vergrößerung des Schauapparates dienen können.

Interessanter sind die Abänderungen, die zu einem Wechsel der Funktion der Organe und der Sexualität führen. So zeigte ein durch heftige Wucherung der Plazenten schließlich aufgeplatztes Ovar einen großen Teil der Samenanlagen in Griffeln mit wohlausgebildeten, köpfchenförmigen Narben ausgewachsen. Häufig beobachtet man auch Umbildung der Antheren zu Narben, unvermittelt, als auch mit verschiedenen Übergängen. Dieser Funktionswechsel kann sowohl alle Staubblätter als auch nur einen Teil von ihnen in einer Blüte treffen. Durch \pm vollständige Verwachsung solcher aus Staubblättern hervorgegangener Griffel entstehen weibliche Blüten mit oberständigem Ovar. Die Hypogynie (auch Perigynie) solcher Blüten weist immer auf die Herkunft aus einer männlichen Blüte hin, bisweilen finden sich noch normale Antheren oder Nebenkarpelle, die gleichfalls aus solchen entstanden sind, darunter. Im Inneren des, natürlich nicht dreifächerigen, Ovars stehen auf unregelmäßigen Plazenten regelrecht gebaute Samenanlagen in großer Zahl. Eine Bestäubung dieser Blüten mußte aber insofern erfolglos bleiben, weil sie beim Verblühen abgeworfen werden. Als männlich präformierte Blüten besaßen sie nur einen schwachen Blütenstiel und die diesen eigene Ablösungszone.

Sehr häufig trifft man freie Samenanlagen auf den Blütenteilen an. Sie stehen bisweilen ganz spontan auf der Mitte von Blumenblättern, meist aber sind sie auf die Basis und die unteren Partien der Blattränder beschränkt, also auf die Stellen, wo bei normaler Entwicklung dieser Blätter zu Staubblättern die Pollensäcke sich ausbilden¹⁾. Die Plazenten vertreten also ehemals mikrosporogenes Gewebe. Alle diese Umbildungen beschränken sich auf die männlichen Blüten, die ja auch hinsichtlich der Füllung vor den weiblichen größere Plastizität zeigen. In typisch weiblichen Blüten mit dreifächerigem unterständigen Ovar habe ich nie Stamina oder Staminodien angetroffen.

1) Auf den eigentlichen zweizeilig dekussierten Perianthblättern kommen sie deshalb auch nie vor.

Das weibliche Geschlecht scheint also in diesen Blüten stärker fixiert zu sein als das männliche in den männlichen Blüten, wie ja die männliche Blüte auch hinsichtlich des Perigons sich von dem Grundtypus weiter entfernt hat als die phylogenetisch konservativere weibliche Blüte¹⁾.

Während an normalen Antheren die Pollenfächer als vier parallele Wülste angelegt werden, treten bei diesen Zwitterblüten häufig Störungen in der Ausbildung der Fächer ein. Sie zerklüften sich durch quer eingelagertes steriles Gewebe in eine mehr oder weniger große Zahl unregelmäßig konturierter Höcker, die weiterhin von kleinen zäpfchenförmigen oder kugeligen kurzgestielten Körpern ersetzt werden können. Sie bargen in einem eiförmigen Pollenfach, wie mir schien, ganz normalen, gelben Pollen von elliptischer Form, der zum Teil auch die drei Durchlaßöffnungen für den Pollenschlauch erkennen ließ. Ob dieser noch entlassen wird, kann ich nicht angeben, doch spricht die Anlage eines Endotheciums dafür. Zwischen diesen Pollensäcken standen freie Samenanlagen, die zum größten Teil normal gebaut waren und einen Embryosack mit Eiapparat und Polkernen beim Aufhellen mit Kalilauge klar erkennen ließen. Es fanden sich aber neben diesen auch solche, bei denen Gefäße aus der Placenta in den Funiculus eintraten und an der Chalaza endeten, ferner Mittelbildungen zwischen den erwähnten Pollensäcken und Samenanlagen.

Die anatrophe Krümmung wird unvollständig oder unterbleibt ganz, der Nucellus steht aufrecht auf einem dicken, säulenförmigen Stiele, der ebenfalls Übergangscharakter zwischen Funiculus und Staminodium zeigt, papillöse Epidermis besitzt und gelb gefärbt ist. Die Integumente werden wohl noch angelegt, erfahren aber eine Entwicklungshemmung. Sie umgeben die Samenknope nur im unteren Teil als ein kragenartiger Wulst oder hängen als einfacher oder gelappter Zellenkomplex dem Nucellus seitlich an (Fig. 8 A).

Diese umgebildeten Samenanlagen können ebenfalls Pollen hervorbringen, indem der Nucellus sich in ein Mikrosporangium umwandelt, was Goebel²⁾ beobachtet hat. Es gelang mir, bei zwei gelbblühenden Knollenbegonien diese Entwicklungsstadien wiederzufinden. Die aus umgebildeten Samenanlagen entstandenen Pollensäcke glichen den oben genannten täuschend in Form und Größe, nur trugen sie an ihrem Ende meist noch eine kleine Spitze glasheller Zellen als Rest der

1) Vgl. auch Goebel, *Organogr.*, pag. 173.

2) Goebel, 1886, a. a. O. pag. 246.

papillösen Mikropylarzellen des Nucellus, während die anderen abgerundet und glatt waren. Wie Fig. 8 und 9 zeigen, finden sich die Pollenmutterzellen nicht im eigentlichen Embryosack, der in *A* noch von dem inneren Integument umgeben, bei *B* nackt auf der Spitze des Pollensackes sitzt. Doch liegt das Mikrosporangium noch innerhalb des auch den Embryosack umhüllenden Tapetum (*t*). In Fig. 9, einer noch anatropen Samenanlage, liegen die Pollenmutterzellen noch

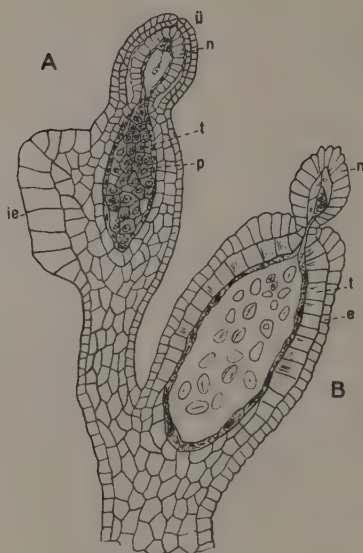


Fig. 8.

Fig. 8. Mittelbildungen zwischen Samenanlagen und Pollenfächern.
Erklärung s. Text.

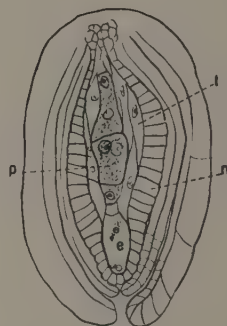


Fig. 9.

Fig. 9. Abnorme anatrophe Samenanlage. Der Nucellus *n* birgt in seinem vorderen Teil einen kleinen Embryosack, in dem die Eigruppe und die beiden Polkerne noch sichtbar waren (im Schnitt sind nur drei Kerne getroffen). Der zwischen diesem und der Chalaza gelegene bei normaler Samenanlage dünne kanalartige Teil ist bauchig erweitert und enthält eine Anzahl Pollenmutterzellen (*p*). *t* Tapetum.

innerhalb des Zylinderepithels des Nucellus, also in dem schmalen Streifen langgestreckter Zellen, der die Verbindung zwischen Embryosack und Chalaza herstellt. Ob die Pollenmutterzellen hier aus den Deckzellen des Embryosackes oder aus Schwesterzellen entstanden sind, muß bei der Seltenheit dieser Fälle und der Mannigfaltigkeit solcher teratologischen Bildungen offen gelassen werden.

Alle diese Abnormitäten sind wohl als Folgeerscheinungen von Bastardierungen und somit als Degenerationserscheinungen aufzufassen.

VI. Antherenhypertrophien bei *Beg. Scharfii* und ihren Bastarden.

Im Febr. 1920 stellte ich bei zahlreichen Stöcken von *Beg. Scharfii*, später auch bei ihren Bastarden *Beg. Credneri* (*Beg. metallica* \times *Scharfii*) und *Beg. Duchartrei* (*Beg. echinosepala* \times *Scharfii*) eigentümliche Hypertrophien der Antheren fest, die mir interessant genug erscheinen, hier erwähnt zu werden. Schon früher war mir aufgefallen, daß vielfach die männlichen Blüten bei diesen Arten nicht, wie es sonst bei den Begonien die Regel ist, gleich nach dem Entlassen des Pollens abgeworfen werden, sondern am Blütenstand verblieben, selbst wenn die weiblichen Blüten ihre Vollreife schon erlangt hatten oder, nicht bestäubt, abfielen. Ich konstatierte damals nur, daß bei diesen Blüten die Abtrennungszone am Blütenstiel wohl angelegt wird (sie ist als Ring kleinzelligen Gewebes schon äußerlich erkennbar), eine Lostrennung der Blüte aber unterblieb. Es waren immer solche Blüten, die die ersten Hauptachsen des Dichasiums abschlossen, also die Primanblüte, die Sekundan- und allenfalls noch die Tertianblüten, der reichverzweigten Infloreszenzen. Die folgenden zeigten normales Verhalten.

Aber auch äußerlich unterschieden sich diese Blüten von den normalen dadurch, daß sie sich nicht öffneten. Die inneren zwei kleinen Perigonblätter lagerten sich dicht über das Androeceum, die dazu gekreuzten zwei großen äußeren waren fest aufeinander gelegt und entfalteten sich nicht, obschon sie die normale Größe der Perigonblätter der normalen Blüten erreichten, ja später sogar bedeutend übertrafen. In Färbung und Behaarung glichen sie aber vorigen vollkommen¹⁾.

In diesen geschlossen bleibenden Blüten entwickeln sich die Antheren bis zur Pollenreife vollkommen normal. Es wird reifer Pollen produziert und auch entlassen²⁾, kann aber wegen Verschuß der Blüte nicht nach außen gelangen. Nach der Anthese setzt nun ein eigenartiges Dickenwachstum des Konnektivs auf beiden Seiten ein. Es bildet sich unter der als Plasmodialtapete gedienten Zellschicht ein Cambium aus, das ein lebhaftes sekundäres Dickenwachstum von großer Regelmäßigkeit der Zellenanordnung hervorruft; und zwar findet das Wachstum zentrifugal, von innen nach außen, statt. Die Anthere der Begonien wird nur durch ein Leitbündel im Konnektiv versorgt. Nächste diesem bilden sich nun im neuen Zellgewebe Gefäßbündel parallel zu

1) Belegexemplare unter Nr. 463, 464, 465 im Staatsherbar in München, Alkoholmaterial in der Alkoholsammlung des Münchener pflanzenphysiologischen Instituts.

2) Er treibt in 5 % igem Zuckeragar sehr kräftige ganz normale Schläuche.

diesem aus, die untereinander auch anastomosieren können. In Fig. 10 *B* ist ein Stadium mit nur zwei Gefäßbündelsträngen auf jeder Seite wiedergegeben. Ich zählte aber bei diesen Antheren bis zu 12 auf jeder Seite. Dementsprechend ist auch der Querdurchmesser ein noch weit größerer als ihn die Abbildung zeigt, im Vergleich zu einer geöffneten Anthere einer normalen Blüte derselben Infloreszenz (Fig. 10 *A*) der drei- bis vierfache. Die beiden Vergleichsbilder sind bei gleicher Vergrößerung aufgenommen. Es sind alle Zellen des Konnektivs (mit Ausnahme des Endotheciums und der Epidermis der Theken) um den

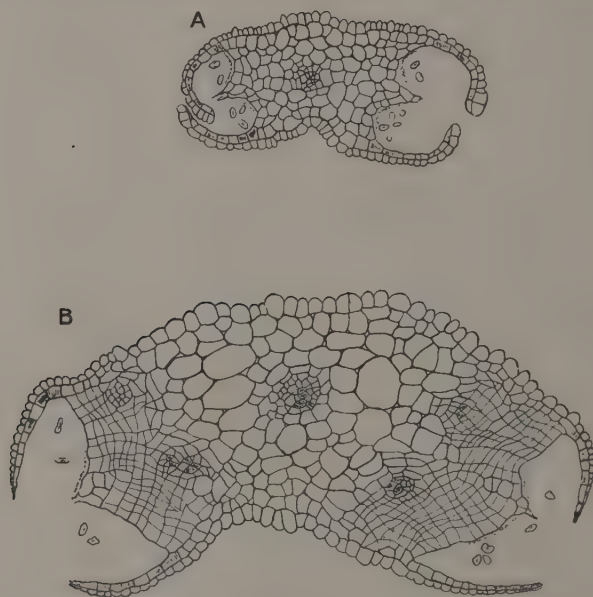


Fig. 10. Beg. Scharfii. *A* normale, *B* abnorme Anthere. Vergr. 1:75.

gleichen Betrag gewachsen. Ich habe solche Blüten wochenlang an den Infloreszenzen gehalten, bis der Infloreszenzstiel von der Basis her abstarb.

Als vermeintliche Ursache war ich erst versucht, einen Pilz anzusprechen, dessen weißliches Myzel ich in diesen Blüten immer angetroffen habe. Nach Wuchs- und Sporenform dürfte er einer *Bothrytis* nahestehen. Es gelingt sehr leicht, ihn auf Bierwürzagar in Reinkultur zu ziehen, jedoch hat er sich noch nicht zu erkennen gegeben, da er in den Kulturen nur Konidien abschnürt.

Merkwürdig ist (und dies könnte man als Gegenargument anführen), daß das Myzel zwar in den Theken anzutreffen ist, jedoch nie in oder zwischen die Zellen der Anthere eindringt. Doch spricht der scharf lokalisierte Herd des Wachstums für einen von den Theken aus angreifenden Reiz und als solcher wäre makroskopisch nur der Pilz als Ursache anzusehen, der möglicherweise chemische Reizstoffe absondert. Ich habe bei *Beg. Scharfii* nie abnorme Zellteilungen an anderen Stellen der mit einer kutinisierten Epidermis überkleideten Anthere gesehen.

Mikrochemisch stellt sich das neu gebildete Gewebe nicht als Wundkork, wie man erwarten sollte, dar. Es ist echtes Cambium mit dünnen Zellulosewänden. Suberin wird auch später nicht eingelagert. Nur die äußerste Innenwand der Theka färbt sich mit Chlorzinkjod gelbbraun. Ich möchte bei der Gelegenheit auf einen Fehler aufmerksam machen, den Chatin¹⁾ begeht, wenn er Antheren von *Beg. semperflorens* mit einem mehrschichtigen Endothecium an Stelle der Plasmodialtapete abbildet (übrigens die einzige Abbildung, die sich in der Literatur findet). Ein Endothecium an dieser Stelle wäre auch vollkommen sinnlos.

Die Antheren meiner Scharfiiblüten sahen weißlich-gelb aus. In künstlich geöffneten Blüten ergrüneten sie und vermochten in schwachem Maße zu assimilieren. Ich konnte vereinzelte Stärkekörner nachweisen. Leider gelang es mir trotz wiederholter Bemühungen nicht, diese Antheren zur Bewurzelung und Regeneration zu bringen. Sie blieben zwar 8—14 Tage auf nicht zu feuchtem Sand am Leben, gingen aber dann immer durch Fäulnis zugrunde.

Versuche, experimentell diese Hypertrophien auch an anderen Blüten durch Aussaat von Sporen des Pilzes in die geöffneten Antheren hervorzurufen, schlugen fehl. Ebenso gelang es mir nicht, durch Giftreize (Kupfervitriol, das mit viel Gips vermischt in die Antheren gestäubt wurde) oder Verletzen einer Antherenhälfte mit einer heißen Nadel, die gleiche Wirkung zu erzielen. Es gehört wahrscheinlich auch eine gewisse Disposition der Blüten dazu, die vom Scharfiießer auch auf seine Bastarde übergeht. An anderen Arten ist Analoges von mir nicht beobachtet worden.

Nur solche an bevorzugten Stellen des Blütenstandes sprechen, wenn eine äußere Reizung tatsächlich vorliegen sollte, an. Auch scheint die Jahreszeit verschieden günstig dafür zu sein. Im Mai und Juni

1) A. Chatin, De l'Anthere, Paris 1870. Tafel XI, 4.

fand ich bei Beg. Credneri ebenfalls noch zahlreiche geschlossene und dann immer verpilzte Blüten, bei denen die Antheren aber nicht oder nur zum geringen Teil in die Dicke gewachsen waren. Der größte Teil war braun und vertrocknet.

Das Verbleiben der Blüten an der Infloreszenz würde korrelativ bedingt sein. Die Antherenwände stellen Anziehungszentren für Baustoffe dar. Es tritt aber auch eine Entwicklungsumstimmung des ganzen Abblühmechanismus ein. Die Entfaltungsbewegungen der Perigonblätter unterbleiben. Sie zeigen hyponastisches Wachstum und bleiben geschlossen, die Blüte selbst wird nicht abgeworfen.

Ende Mai dieses Jahres sah ich bei einer Beg. Duchartrei sehr weit vorgeschrittene Antherenhypertrophien. Neben den vorerwähnten, regelmäßig zweiseitig verdickten fanden sich auch solche Antheren, die allseitig in die Dicke gewachsen waren, wodurch köpfchenförmige Mißbildungen zustande kamen. Hier zeigte das Cambium keine Regelmäßigkeit in der Anordnung, auch waren die Gefäßbündel abnorm gebaut, die Gefäße darin spiralig gewunden, wie ich ähnliche Bilder in den Adventivknöllchen bei Beg. phyllomaniaca festgestellt hatte. Es ist hier, als wenn die Gefäße die Orientierung, in welcher Richtung sie zu wachsen hätten, verloren hätten, das Cambium aber aus innerer Notwendigkeit heraus trotzdem fortfährt, Gefäße zu bilden.

Da die fraglichen Pflanzen sich stets in gutem Ernährungszustand befanden, setzte ich folgende Vergleichskultur an. Von zwei gleich alten und annähernd gleich kräftigen jungen Credneripflanzen mit Infloreszenzanlagen wurde die eine in gutem Boden weitergezogen und mit 0,2% iger Knopscher Nährlösung begossen. Die andere wurde nach Abspülen der Wurzel in reinen Quarzsand verpflanzt und nur mit Regenwasser gegossen. Bereits nach 14 Tagen zeigte sich ein ganz deutlicher Unterschied. Die gut ernährte behielt ihre männlichen Blüten, die schlecht ernährte warf sie nach dem Verstäuben ab. Bei ersterer wuchsen die Antheren in den geschlossen bleibenden Blüten aus. Die weiblichen Blüten waren bei beiden Stöcken normal.

Es lassen sich also die Antherenhypertrophien durch gute Ernährung mit Mineralsalzen künstlich bei diesen dazu disponierten Pflanzen hervorrufen, bei Entziehung (Hungerkultur) gänzlich verhindern. Interessant ist, daß Blüten, aus denen die Antheren ganz oder teilweise entfernt werden, ebenfalls an der Infloreszenzachse verbleiben, wenn es Primanblüten gut ernährter Stöcke waren.

VII. *Begonia phyllomaniaca*.

Beg. phyllomaniaca ist wahrscheinlich ein Bastard zwischen *Beg. manicata* und *incarnata*¹⁾. Martius²⁾, der ihr den Namen gab, sah sie noch als gute Art an und stellte sie zwischen *Beg. manicata* und *incarnata*³⁾.

Wie die Pflanze in ihrer Heimat, als welche Brasilien, Guatemala, Zentralamerika und Mexiko angegeben wird, sich fortpflanzt, entzieht sich meiner Kenntnis. In den botanischen Gärten wird sie ausschließlich durch Sproßstecklinge vermehrt. Beide Geschlechter sind steril. Die männlichen Blüten fallen geschlossen ab, wenn der Pollen noch unreif im Tetradenverband zusammenhängt. Ebenso fand ich die Samenanlagen auf einem früheren Entwicklungsstadium, dem des primären Embryosackkernes, stehen geblieben; nie traf ich einen normalen achtkernigen Embryosack an.

Trotzdem eine Belegung der Narben mit eigenem Pollen somit ausgeschlossen ist, bleiben die weiblichen Blüten ziemlich lange an der Infloreszenz stehen, und täuscht das in die Dicke wachsende Ovar dann leicht eine Befruchtung vor. Infolge dieser Parthenocarpie, die ich auch bei anderen Begonien in mehr oder minder ausgesprochenem Maße sah, kann ich es mir wohl erklären, wenn der botanische Garten in Leyden in seinem letzten Samenkatalog Samen von *Beg. phyllomaniaca* anbietet. Die von dort bezogenen Kapseln enthielten aber nur taube Samenanlagen.

Die Pflanze erlangte, wie schon ihr Name besagt, ihre Berühmtheit durch die zahlreichen Adventivbildungen, die bisweilen auf Blättern, Blatt- und Infloreszenzstielen, vor allem auf den Sproßachsen in großer Menge auftreten, und den Forscher wiederholt angeregt haben, sich mit dieser Pflanze zu befassen. Dieses Verhalten ist um so unverständlicher, als diese Bildungen von der Pflanze nicht als Vermehrungsmittel benutzt werden, worauf schon Goebel⁴⁾ hingewiesen hat. Diese Sprosse lösen sich nie freiwillig von der Mutterpflanze los, wie man erwarten

1) Goebel, Exp. Morph., a. a. O. pag. 153.

2) Alph. de Candolle, Prodr. XV, Teil I, pag. 342. Martius, Ind. sem. horti monac. 1852.

3) Martii, Flora Brasiliensis, pag. 385: Media inter *Begonia manicatam* et *Beg. incarnatam*, var. *papillosam*; proprio tamen priori. Vgl. auch die Beschreibung der Münchener Pflanze aus dem Jahre 1853 von Martius, Ann. sc. nat., sér. III, XXX, pag. 336, wonach sie *affinis Begoniae papillosae, incarnatae* sei.

4) Goebel, Exp. Morph., pag. 152, daselbst auch 2 Abb. Ders., Über Wendeltreppenblätter. Naturwiss. Wochenschr. 1911, Heft 7.

sollte¹⁾. Sie scheinen in ihrem Wachstum auch nur eng begrenzt zu sein, denn wenn man mit Adventivsprossen besetzte Blätter auf feuchtem Sand weiter kultiviert, entwickeln sich nicht die vorhandenen Adventivsprosse weiter, sondern es bilden sich neue an der Basis des Blattstieles. Wakker²⁾ hat an isolierten Internodien und Blattstecklingen dieselbe Erfahrung gemacht. Die Pflanze legte immer neue Sprosse aus dem Kallus an, statt die schon vorhandenen Adventivsprosse weiter zu entwickeln.

Die Literatur über die Adventivbildungen bei Begonien speziell *Beg. phyllomaniaca* ist eine große. Regel³⁾ gibt an, daß sie aus peripherischen Zellen ihren Ursprung nehmen. Schacht⁴⁾ beschreibt im Anschluß an eine Beobachtung von Mohl⁵⁾, daß bei *Beg. phyllomaniaca* die Nebenknospen nicht in unmittelbarer Nähe von Gefäßbündeln entstünden, eine ähnliche Wahrnehmung über die Adventivbildungen bei *Beg. Moehringii*: „Es bildet sich unmittelbar unter der Oberhaut des Stammes zuerst eine Anhäufung kleiner kambialer Zellen, welche darauf als kleiner Kegel hervortritt, unter ihrem Vegetationskegel in der Regel zuerst ein kleines häutiges Blatt, gewissermaßen eine Knospenschuppe bildet, und darauf erst die der Begonie eigentümlichen Blätter erzeugt.“ Die Gefäßbündel der Knospe ständen mit denen des Stammes in keinerlei Zusammenhang. Ich kenne diese Begonie, die ein Bastard von *Beg. manicata* und *diapetala* ist, nicht aus eigener Anschauung, vermute aber, daß die hier und auch anderwärts⁶⁾ mehrfach erwähnten Adventivsprosse, die nicht aus Kallus entstanden sind, exogenen Ursprungs gewesen sind, nicht endogenen, wie Schacht angibt, und stütze mich dabei sowohl auf eigene eingehende Untersuchungen bei *Beg. phyllomaniaca*, *Reichenheimi* und *Bunchii*, wo solche gelegentlich auftraten, womit auch die von Regel⁷⁾ für *Beg. Helene Uhden* beschriebenen und Wakkers Untersuchungen übereinstimmen. Aus dem gleichen Grunde muß ich die Richtigkeit der

1) Wohl angeregt durch die irrige Auffassung von Martius, daß diese *bulbillorum more se propagantia*, schreibt auch Caruel 1875, a. a. O. pag. 293: *queste gemme si distaccavano con la massima facilità*, was den Tatsachen aber nicht entspricht.

2) Wakker, *Onderzoekingen over adventieve knoppen*. Amsterdam 1885. (Dissertation.)

3) Regel, a. a. O. pag. 476.

4) Schacht, *Lehrb. d. Anat. u. Physiol. d. Gew.*, Teil II, pag. 574.

5) Mohl, *Bot. Zeitung* 1858.

6) E. Regel, *Gartenflora* I, 1852, pag. 124. Bouché, *Gartenflora* 1867, Bd. XVI, pag. 40.

7) Regel, a. a. O. pag. 472.

Angabe von Peter-Petershausen¹⁾ bezweifeln, der von den Adventivknospen von *Beg. coriacea* (l. c. pag. 47) eine endogene Entstehung anzunehmen scheint, wenn er sagt: „Um die Stelle herum, wo sie (sc. die Knospe) die Blattoberfläche durchbricht, bildet sie eine Peridermaschicht“.

Die Adventivsprosse aller Begonien sind exogenen Ursprungs, worauf Wakker, Hansen²⁾ und vor ihm schon Regel hingewiesen haben. Irgendeine bereits schon in Dauerzustand übergegangene Epidermiszelle füllt sich erneut mit Protoplasma und teilt sich lebhaft. Die Teilung kann auch auf die Nachbarzellen übergreifen, und es entstehen so in der Oberhaut Nester von embryonalen Zellen, die sich als kleine Hügel emporwölben. Die darunter gelegenen Kollenchymzellen bleiben an der Neubildung völlig unbeteiligt.

Die Formen, die die Adventivbildungen annehmen können, sind sehr mannigfaltig, und findet man alle Zwischenstufen von typisch mehrzelligen Drüsenhaaren bis zu ausgesprochen beblätterten Sprossen. Diese Trichome können durch Verbreiterung an den Seiten zu schuppenförmigen Emergenzen werden. Es bilden sich weiter an ihren Rändern Auswüchse, die an ihrer Spitze gewöhnlich Drüsen, wie sie auf den Blättern stehen, tragen, und so resultieren oft ganz bizarre Formen, die farblos oder chlorophyllhaltig und wie die Blätter von Gefäßen durchzogen sein können. Sie besitzen dann auch Spaltöffnungen von ganz normalem Bau. Treten Nerven auf, so enden sie stets blind, gewöhnlich in einem wirren Gefäßknäuel an der Basis der Emergenz, nie erfolgte Anschluß an das Leitungs-gewebe der Mutterpflanze.

Nach einem typischen Vegetationspunkte wird man bei diesen Bildungen meist vergeblich suchen. Es ist in seiner Gesamtheit embryonales Gewebe mit undefinierbarer Entwicklungsmöglichkeit. Die ersten „Organe“, die dieses Gewebe ausbildet, sind lanzettförmige, ganzrandige oder grob gezähnte Blätter, zwischen denen meist später erst ein Vegetationspunkt sich ausdifferenziert, der dann einen Sproß mit normal zweizeiliger Blattstellung bildet. Vielfach aber kommt die Entwicklung schon vorher zum Stillstand. Das ist bei der Mehrzahl der Sprosse der Fall, die als weiße oder grüne, eingerollte Blättchen am Stamme stehen. Die Sproßanlage, als welche wir jede wieder meristematisch gewordene Epidermiszelle auffassen können, braucht sich mit dem ersten Auswuchs vollständig auf. Bisweilen bleibt an diesem aber ein Teil der Zellen

1) Peter-Petershausen, Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Brutknospen, Hameln 1869, pag. 46.

2) Hansen, a. a. O. pag. 34.

embryonal, so daß eine Gewebepartie noch zu weiterem Wachstum befähigt ist. Dasselbe tritt ein, wenn die ersten Teilungsschritte der Epidermiszelle zur Bildung ungleicher Tochterzellen führen, oder die benachbarte mit in die Bildung einbezogene Zelle bei der Teilung mit der Mutterzelle nicht Schritt hält, so daß es schon in der Sproßanlage zu einer Zelldifferenzierung kommt. Während der eine Zellkomplex in der Bildung eines ersten Blattes schon völlig aufgeht, entsteht aus dem anderen, kleinzelligeren ein Vegetationspunkt, der dem Schuppenblatt dann seitlich anliegt.

Die Adventivbildungen treten allgemein erst auf älteren Teilen der Pflanze auf, am Stamme zuerst an den Knoten, bei Blattstielen an der Basis; später erst folgt Sproßbildung auch auf den Blattspreiten. Als ich im Nov. 1918 meine Untersuchungen am Münchener Institut wieder aufnahm, trugen die zum Teil recht stattlichen Exemplare von *Beg. phyllomanica* wohl Adventivsprosse auf der Stammoberfläche, nicht aber auf den Blättern. Da ich die durch die Kriegsverhältnisse bedingte eingeschränkte Beheizung dafür verantwortlich machte, nahm ich zwei Stöcke in einen Treibkasten eines Sonderkulturhauses, wo ihnen bei 25—30° Durchschnittstemperatur auch größere Luftfeuchtigkeit geboten wurde. Entgegen meiner Erwartung traten bei diesen Pflanzen neue Adventivbildungen nicht auf¹⁾. Freilich war auch bei den übrigen auf etwa 20° Tagestemperatur gehaltenen Pflanzen die Neigung, solche hervorzubringen, durch den ganzen Winter hindurch eine sehr geringe und traten hier fast gleichzeitig mit den warm gehaltenen Pflanzen erst Mitte Mai solche an den Blattstielen und auf den Blättern auf. Ich erwähne das deshalb, weil *Beg. phyllomanica* in früheren Jahren, besonders im Winter, zur Bildung von Adventivsprossen schritt: im Sommer, wo das Wachstum der Pflanze ein intensiveres war, setzte diese aus (vgl. Goebel²⁾).

Die ersten blattbürtigen Sprosse entstanden in der Nähe von Gefäßbündeln. Diese anscheinende Abhängigkeit vom Adernetz des Blattes (eine Kommunikation der Gefäße trat aber trotzdem nicht ein) zeigten nur die ersten; die folgenden gruppierten sich regellos über die ganze Blattfläche.

Die einfach gebauten mehrzelligen Haare (Drüsenhaare), mit denen die Blattstiele oft dicht besetzt sind, entspringen aus in der Längsrichtung verlaufenden, schon durch ihre rote Farbe auffallenden

1) Bei diesen war offenbar der Transspiraionsstrom ein gehinderter.

2) Goebel, *Exp. Morph.*, pag. 154.

Gewebestreifen, die als kleine schmale Höcker sich nur unbedeutend über die Epidermis erheben. Bei der Streckung des Blattes wächst diese anfangs punktförmige Haarbasis gleichfalls in die Länge, so daß der Blattstiel später rot gestrichelt erscheint, den Anthocyan führenden Haarpolstern. Die ersten Adventivsprosse am Blattstiel stehen gleichfalls auf solchen rotgefärbten Gewebestreifen. Schnitte durch dieselben zeigten unter der gleichmäßig darüber hinlaufenden Epidermis ein Kollenchym, das sich vom angrenzenden Gewebe nur durch seinen roten Zellsaft unterschied. Beachtlich in dieser Hinsicht erscheint mir auch der Hinweis Regels, daß die in Teilung übergehende Epidermiszelle bei ausgelegten Blättern von *Beg. Helene* Uhden (einer *Beg. Rex* nahestehenden Art) in unmittelbarer Nachbarschaft einer Trichomzelle steht, die später in die Knospenentwicklung mit hineingezogen werde: „Vielleicht entspringen die Knöspchen, deren Verteilung auf dem Blatte im übrigen bezüglich ihres Abstandes durchaus keine Regelmäßigkeit wahrnehmen läßt, gerade hier häufiger, weil an diesen Stellen Teile Hautsystems länger in bildungsfähigem Zustande verharren.“

Da die einfachsten Formen der hier auftretenden Adventivbildungen haarförmige sind und sich von da aus alle Übergänge zu beblätterten Sprossen finden, drängt sich bei oberflächlicher Betrachtung der Verdacht ohne weiteres auf, daß diese Sprosse durch eine Weiterentwicklung von Haaren entstanden sein könnten. Caruel¹⁾ spricht dies auch aus: *le. quali tutte insieme costituiscono per tal modo una vera e propria gemma, originata adunque dallo sviluppo di una squamma cioè di un pelo.* Seine Auffassung, daß ein Trichom sich in eine Schuppe und diese weiter in einen Sproß umwandle, trifft aber nicht zu. Treten bei der Entwicklung von Epidermiszellen neben Haaren und Sprossen auch Mittelbildungen auf, so sind diese als Hemmungsbildungen aufzufassen, wie weiter oben schon dargelegt wurde.

Von diesen etwas abweichend gebaut und gewissermaßen einen Sondertypus darstellend, erfand ich die auf Infloreszenzstielen entstandenen Adventivsprosse. Während auf Stamm und Blattstielen die Sprosse langgestreckte, meist tütenförmige Gestalt hatten, sind sie an Infloreszenzstielen, wo sie an älteren oft in großer Zahl auftreten, gedrungen und kugelförmig. Sie treten auch hier an der Basis und an den Knoten der gabeligen Verzweigungen zuerst auf, meist aber erst, wenn die Infloreszenz schon aufgeblüht war. Nie sah ich sie an jungen Blütenständen. Die chlorophyllosen tütenförmigen Sprosse sind fast

1) Caruel, Nota su di una trasformazione di Peli in gemme. Nuovo giorn. bot. 1875, pag. 293.

ausschließlich auf Blätter und Stengelteile beschränkt und fehlen hier fast vollständig. Es kann dies nur damit zusammenhängen, daß die Infloreszenzen unbehaart sind, und mithin die Epidermiszellen an den Blütenstielen die Entwicklungsmöglichkeit zu Haargebilden nicht in dem Maße besitzen, wie ihre Geschwister von Blattstiel und Stamm, wo die Entwicklungstendenz, Haare auszubilden, prävaliert.

Unter günstigen Umständen vermögen die Adventivpflanzen bereits auf der Mutterpflanze Wurzeln auszubilden. Auf einer wochenlang in feuchter Treibhausluft gehaltenen Pflanze hatte am 26. März ein Sproß, der an einer Seite etwas vom Stamme losgelöst war, hier drei Adventivwurzeln angelegt, von denen die größte an der Spitze bereits abgestorben war. Zwei von ihnen enthielten ein Leitbündel, das mit dem Gefäßknäuel in der Sproßbasis in Verbindung stand; die jüngste Wurzel war noch gefäßlos. Die Pflanze hatte ein gut entwickeltes Laubblatt und mehrere Schuppenblätter. Eine Verbindung durch Gefäßstränge mit der Mutterpflanze, durch die die Adventivpflanze mit Aschenbestandteilen hätte versorgt werden können, bestand nicht. Das mag vielleicht der Grund sein, weshalb das weitere Wachstum dieser Sprosse so früh zum Stillstand kommt. Es fehlen den jungen Pflanzen die zum Wachstum nötigen Aschenbestandteile. Das Mengenverhältnis dieser zu den fortgesetzt neugebildeten Assimilaten führt bald eine Verschiebung zugunsten der letzteren herbei. Da diese weder vom Sproß aufgebraucht noch abtransportiert werden können, stauen sie sich in Form von Stärke an, und sind die Zellen am Grunde des Sprosses über dem Gefäßknäuel dicht mit Stärke angefüllt. Dieser Überschuß an Nährstoffen bedingt wieder ein Dickenwachstum der Sproßachse an dieser Stelle, und gleichzeitig ein Wuchern der Gefäße¹⁾. So sah ich alte Adventivsprosse, die nur ein Laubblatt trugen, das auf einem runden, grünen Knöllchen von 4—7 mm Durchmesser saß. Dasselbe war stets von einem dichten Geflecht von Gefäßen durchzogen; die übrigen Zellen dienten als Stärkespeicher. Das Ganze haftete fest am Stamme der Mutterpflanze, ohne daß Gefäß in diese hinüberleiteten. An alten Stöcken traf ich noch extremere Entwicklungsstufen dieser Sproßgebilde an; es waren nur noch grüne, kugelförmige Knollen, ohne Blätter und Vegetationspunkten, stellenweise mit verkorkter brauner Rinde. Solche Knollen können nach einer gewissen Ruhezeit wieder austreiben, selbst an der Pflanze, wie ich am 24. Mai 1919 beobachten konnte. Es war an der Spitze ein neuer Vegetationspunkt entstanden

1) Vgl. auch das pag. 360 Gesagte.

(vielleicht ein ruhender Achselsproß eines früher dort gestandenen Schuppenblattes), der zwei kleine Blättchen von bizarrer Gestalt gebildet hatte. Welcher Entwicklungsanreiz hier vorgelegen hat, vermag ich nicht anzugeben. Die Pflanze befand sich nach wie vor unter den gleichen Bedingungen. Betonen möchte ich aber, daß eine Gefäßbündelvereinigung mit der Mutterachse nicht zustande gekommen war.

An ausgelegten Sproßteilen tritt ein Austreiben der Knospen sehr selten ein und ist mir bisher nur bei zwei sehr alten knöllchenförmigen Sprossen gelungen, nachdem ich sie wochenlang mit dem Internodialstück auf feuchtem Sand gehalten hatte. Die Gefahr, daß dieses durch Fäulnis abstirbt, ist sehr groß. Ende Mai waren zwei dieser Knöllchen ausgetrieben und zeigte die anatomische Untersuchung, daß hier eine Verbindung der Gefäßbündel des Sprosses mit der Mutterpflanze eingetreten war. Ich kann somit die Angabe Wakkers (l. c. pag. 17) bestätigen. Die Verbindung wird vom Sproß, nicht von der Stammpflanze aus, eingeleitet. Es bilden sich einzelne (zuweilen auch gewundene) Gefäßbündel vom Gefäßknäuel des Sprosses ausgehend im darunter gelegenen Kollenchym und legen sich dem nächsten Gefäßbündel oder Interfaskikulargewebe seitlich an.

Diese Knöllchen treiben kräftig aus; alle Zellen ihrer Sproßachse waren mit transitorischer Stärke angefüllt.

Im August vorigen Jahres traten auf einem Blatt von *Beg. Bunchii* vier Adventivsprosse plötzlich auf, von denen einer in der Nähe eines vorbeiführenden Blattnerven stand und mit ihm eine ganz schwache Verbindung durch einen Gefäßstrang hergestellt hatte. Dieser Sproß war auch bedeutend kräftiger als die anderen. Am 20. Nov. 1919 sah ich bei einer als *Beg. Reichenheimi* bezeichneten Pflanze des Dresdener bot. Gartens vereinzelt Adventivsprosse auf Stamm und älteren Blattstielen in der typischen Ausbildung, wie ich sie von *Beg. phyllomaniaca* kannte.

Es ist in hohem Grade wahrscheinlich, daß Adventivsproßbildungen, wie die eben geschilderten, Folgeerscheinungen der Bastardierung sind, durch die das Wuchsvermögen besonders angeregt worden ist. Daß Bastarde mehr proliferieren, ist ja bekannt; ich erinnere nur an die Wendeltreppenblätter von *Beg. rhizinifolia* f. *Wehleana*, *Beg. Rex Comtesse Erdödy*¹⁾ *Bunchii* u. a. Bei schlecht ernährten Pflanzen dieser Arten unterbleibt das Phänomen. Freilich muß auch eine gewisse Disposition, die meines Erachtens nach erst durch Kreuzung entsteht, vorhanden sein.

1) Goebel, Über Wendeltreppenblätter, a. a. O.

VIII. *Begonia luxurians*.

Die Pflanze ist interessant durch ihre sternförmig geteilten Blätter, die ihr einen begonienfremden Charakter verleihen. Jedes der schwach asymmetrischen Blätter besteht aus etwa 10—15 sichelförmigen Fiederblättern, die mit kurzem Stiel aus einem Gewebepolster an der Basis der Blattspreite entspringen. Sie sind in der Mitte und auf der Plusseite des Blattes am längsten, nach den Seiten nehmen sie an Größe ab. Eine weitere Eigentümlichkeit des Blattes ist, daß sich auf dem Gewebepolster in der Blattmitte, also über der Ansatzstelle des Blattstieles, kleine, den Fiederblättern zum Teil vollkommen gleichende Blättchen vorfinden, die unregelmäßig angeordnet, mit ihrer morphologischen Oberseite nach oben gewendet, eine Art „Blattfüllung“ hervorrufen und so



Fig. 11. *Beg. luxurians*.

I Medianschnitt durch junges Blatt.
Blattmitte noch ungegliedert.

II Älteres Stadium in Vorderansicht. *f* Anlagen der Füllblätter,
a Fiederblätter.

die assimilierende Blattfläche vergrößern helfen. Die Größe und Zahl dieser Füllblätter, wie ich sie kurz nennen will, ist eine durchaus schwankende und hängt zweifellos vom Ernährungszustand des Blattes ab, da die Füllung der Blätter an Haupttrieben gegenüber solchen an schwächeren Seitentrieben eine geförderte war. Letztere entbehrten vielfach der fiederblattähnlichen Füllblätter und hatten an ihrer Stelle nur schuppen- oder zottenartige Auswüchse. Die Größe der Füllblätter steht auch in Beziehung

zur Symmetrie des Blattes. Die am weitesten entwickelten Blättchen standen in der Mediane des Blattes, also in der Nähe der geförderten Fiederblätter. Im inneren Blattwinkel waren sie durchweg von schuppen- oder haarförmiger Gestalt.

Die als hügelartige Aufwölbung am Vegetationspunkt auftretende Blattanlage flacht sich am Gipfel scheibenförmig ab. Durch Teilung der unter dem Dermatogen liegenden Zellen buchten, sich in der Mediane beginnend, die Anlagen der Fiederblättchen aus. Solange diese noch ganzrandig sind (vgl. Fig. 11) ist die Blattmitte glatt. Später treten hier die Anlagen der Füllblätter als papillöse Erhebungen aus der subepidermalen Zellschicht auf. Sie können ergrünen, sich blattartig verbreitern und dieselbe Entwicklung durchlaufen, wie die peripheren Fiederblätter. Die weiter innen im Blattwinkel stehenden bleiben in ihrer Entwicklung auf früheren Stufen stehen, so daß wir

alle Übergänge von fertigen Fiederblättchen bis zu einfachen ergrüntem Schuppen vorfinden. Die Füllblätter sind zwar Hemmungsbildungen, aber keine in der Entwicklung zurückgebliebenen Adventivsprosse, und von den schuppenförmigen Emergenzen von *Beg. phyllomaniaca* grundverschieden.

Eine praktische Bedeutung, abgesehen von einer ganz geringfügigen Vergrößerung der assimilierenden Blattfläche, scheinen mir diese Füllblätter nicht zu haben. Sie schließen, trotzdem sie später als die Fiederblättchen angelegt werden, ihre Entwicklung bedeutend früher ab als diese. Deswegen gelingt es auch nicht, durch Abschneiden der Fiederblätter am ausgewachsenen Blatte die Füllblätter zur Weiterentwicklung anzuregen, ein Fall, der in der Natur eintreten könnte, wenn die Pflanze durch Tierfraß ihre Blätter einbüßte. Durch diese Operation wachsen lediglich die höchst organisierten, durch Gefäße mit den Leitungsbahnen des Blattes verbundenen blattähnlichen korrelativ ganz unbedeutend, die kleineren Zotten aber nicht weiter. Ein Ersatz der entfernten Fiederblätter tritt somit nicht ein. Entfernung der Fiederblätter an sehr jungen, noch in der Knospe eingeschlossenen Blättern bewirkte eine Vermehrung und Vergrößerung der Füllblätter. Die Größe der eigentlichen Fiederblätter erreichten sie aber bei weitem nicht. Diese Entwicklungshemmung wurde selbst bei hinzutretender Entgipfelung der Pflanze nicht aufgehoben.

Adventivknospen habe ich bei dieser Begonie auf den Blättern nie angetroffen. Sie traten auch nicht auf, als ich an einer Pflanze sämtliche Sproßvegetationspunkte entfernte. Die Pflanzen, mit denen ich im Sommer 1919 arbeitete, litten sehr stark an einer Infektion von Wurzelälchen (*Hederodera radicola*), wodurch gegen Mitte des Sommers der ganze Bestand einging.

An Blattstecklingen bilden sich neue Sprosse aus dem Kallus der Wundfläche, nie, auch wenn ich die Fiederblätter entfernte, beobachtete ich ein Austreiben der Schuppenblätter oder eine Umwandlung derselben in Sprosse. Die Primärblätter der jungen Stecklingspflanzen sind ungeteilt. Bedeckt sind die Blätter (wie auch die späteren Folgeblätter) auf Ober- und Unterseite, besonders aber längs der Blattnerven mit langen zottigen Haaren. Deshalb sind sie auch dort, wo die Gefäße in den Blattstiel eintreten, im Blattwinkel, am zahlreichsten vorhanden. Doch finden sich hier noch keine Schuppenblätter. Die Fähigkeit, solche zu bilden, tritt erst bei Blättern mit höchster Organisationsstufe, den sternförmig geteilten Folgeblättern, auf.

IX. *Begonia socotrana*.

Diese *Begonia* gehört zu den einziehenden. Der oberirdische Teil der Pflanze stirbt bei uns Anfang Februar ab und treibt nach einigen Monaten — je nach der Temperatur der Gewächshäuser läßt sich die Ruheperiode abkürzen oder hinausschieben — im April oder Mai aus zahlreichen, bereits im Herbst an der Basis des Stengels angelegten Brutknöllchen wieder aus. In diesen verläßt die Pflanze vollständig die zweizeilige Blattstellung und geht zur zerstreuten über, der einzige mir bei *Begonien* bekannte Fall.

Ihrem morphologischen Bau nach sind die Knöllchen Kurztriebe, die an einer bis zu 15 mm langen Sproßachse in Größe und Gestalt

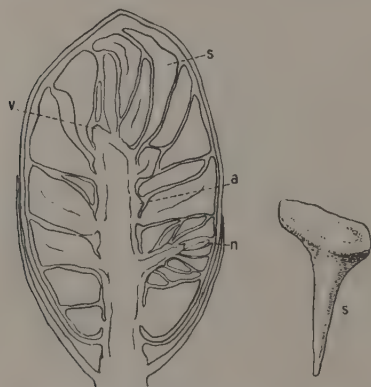


Fig. 12. *Beg. socotrana*. Längsschnitt durch eine Winterknospe. Bei *n* hat sich in ihr eine Nebenknospe gebildet, die aber unbehüllt ist. *s* Stärkeblätter, in ihren Achseln Sproßanlagen *a*.

Vergr. 1:10.

sehr verschieden dicke Schuppenblätter tragen, die mit kurzem, rundem Stiel entspringen und am äußeren Ende meist mehr oder weniger wie der der Kopf eines Nagels abgeplattet sind. Erwecken sie dadurch schon eine gewisse Ähnlichkeit mit den schildförmigen Laubblättern, die der Laubsproß trägt, so bestätigt ihre Blattnatur auch ihre Entstehung und ihr anatomisches und physiologisches Verhalten. Sie besitzen Gefäßbündel, eine Epidermis mit Spaltöffnungen und den den Blättern eigenen, charakteristischen Drüsenhaaren, sind meist chlorophyllhaltig und wie die Blätter, in feuchten Sand

gesteckt, regenerationsfähig. Es bildet sich hierbei an der schmalen Abbruchstelle ein Kallus aus, der Wurzeln und späterhin auch Sprosse erzeugt. Diese Blätter sind in allen Zellen, mit Ausnahme der Epidermis, mit Stärke dicht angefüllt, außerdem sind sie reich an Gerbstoffen. In ihren Achseln (Fig. 12 *a*) finden sich Vegetationspunkte, die gegen Ende der Vegetationsperiode sich zu neuen Winterknöllchen entwickeln. Aus der Lage dieser Axillarsprosse geht ebenfalls die Blattnatur dieser Speicherorgane hervor, ebenso spricht die unregelmäßige Verteilung der Vegetationspunkte an der Sproßachse dafür, daß die Blätter untereinander gleichwertig sind. Es sind keine Adventivbildungen oder Stipeln von

Blättern, da zwei oder mehr benachbarte Blätter Achselsprosse tragen können, auch habe ich Spaltung der Blattanlagen nicht beobachtet. Schon die ersten Anlagen der Stärkeblätter, die als kleine Höcker am Vegetationspunkt nur einen verhältnismäßig kleinen Bezirk einnehmen, zeigen regellos zerstreute Anordnung. In den Knöllchen finden sich noch kleine Nebenknöllchen vor, die im Aufbau ganz der Mutterknolle gleichen, mit dem einzigen Unterschied, daß sie nicht wie jene mit einer allseits geschlossenen dünnen Hülle umgeben sind, die zuerst grün, später braun und häutig wird. Stirbt der gipfelständige, meist etwas seitlich verdrängte Sproßvegetationspunkt ab, dann treiben ein oder zwei dieser Nebenknöllchen aus, liefern aber auch schwächere Pflanzen dann als der terminale Hauptsproß.

Die ersten Blätter am Sproß sind Niederblätter, die aus breiter, stengelumfassender Basis entspringen, und zwar in unbestimmter Zahl und regelloser Stellung. An kräftigen Sprossen traten bis acht dieser Schuppenblätter auf, an schwächeren, aus kleinen Knöllchen und Nebensprossen, war ihre Zahl geringer oder fehlten die Niederblätter ganz. Die untersten waren gewöhnlich klein und oft ganz ohne Gefäße, die jüngeren größer mit paralleler Nervatur, glichen auffallend den Nebenblättern der schildförmig-kreisrunden Laubblätter, so daß man wohl versucht wäre, diese für Stipeln zu halten von Blättern, deren Spreite und Stiel verkümmert ist. Ich habe aber bei keiner der über 100 untersuchten Pflanzen eine Andeutung dafür gefunden, weder in einem Rest eines Laubblattes noch einer Unterdrückung einer Stipel oder Verwachsung beider. Es müßte, wenn diese Ansicht zuträfe, nicht nur das Oberblatt, sondern auch eine Stipel einer Blatthälfte vollständig obliterieren, da diese Niederblätter nicht nur zerstreut an der Sproßachse, sondern auch auf verschiedener, ganz regelloser Höhe standen. Sie stellen also die Primärblätter bei *Beg. socotrana* vor und gibt es, was um so verwunderlicher ist, zwischen ihnen und den eigentlichen typischen Laubblättern keine Übergangsstufen. Die letzten Niederblätter, zugleich die größten, stehen dichter zusammengedrängt, eine Art Rosette bildend, aus der ganz unvermittelt das erste, gestielte Schildblatt in der Verlängerung der Sproßachse sich erhebt. Mit seinem Auftreten wird die zweizeilige, normale Blattstellung hergestellt. Niederblätter werden dann gewöhnlich nicht mehr gebildet. Eine einzige Ausnahme ist mir vorgekommen, wo einem ersten Laubblatt mit sehr kleinen Stipeln später noch ein schuppenförmiges Niederblatt gefolgt ist, das ihm gegenüberstand, auch in diesem Falle ganz unvermittelt ohne Übergangscharakter.

Die Vermutung, daß die Niederblätter ausgewachsene Stärkeblätter sein könnten, da ihre zerstreute Stellung an der Sproßachse die gleiche ist wie im Knöllchen, lag nahe. Sie sind aber anatomisch völlig verschieden, nur zwei- bis dreischichtig, aus dünnem Parenchym aufgebaut und stärkefrei. Die Disposition des Vegetationspunktes zur zerstreuten Blattstellung, denn sie werden erst beim Auswachsen des Knöllchens angelegt, ist aber noch vorhanden.

Regenerierte Sprosse, die an ausgelegten Reserveblättern entstanden waren, schritten gleich unter Umgehung der Niederblattform zur Bildung von gestielten zweizeilig gestellten Laubblättern. Diese waren anfangs noch nicht typisch schildförmig mehr herzförmig. Der Schluß der Blattspreite über die Eintrittsstelle des Blattstieles (höher differenzierte Blattform) erfolgte erst beim zweiten und dritten Blatte

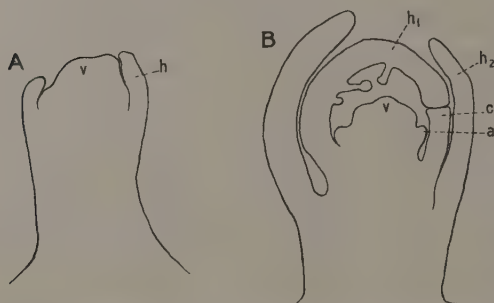


Fig. 13. *Beg. socotrana*. Junge Sproßknöllchen. α Anlagen der Stärkeblätter. h_1 innere, h_2 äußere Hülle.

vollständig. Das Unterbleiben der Niederblattform könnte man teleologisch sich bei diesen im Vergleich zu an kräftigen Knöllchen erwachsenen sehr schwachen Sprossen in der Notwendigkeit erklären, rasch assimilierendes Gewebe zu bilden, zu welcher Funktion die stipelähnlichen, meist sehr chlorophyllarmen Niederblätter aber untauglich sind.

Die Winterknöllchen bilden sich aus den oberen axillaren Vegetationspunkten, die nicht wie meist die unteren verkümmern oder zu Nebenknospen ausgewachsen sind. Der auf einem kurzen Säulchen gelegene Vegetationspunkt wird durch Umwachsen eines kragenartigen Hüllblattes, das, wenige Zellagen dick, über diesem oder seitlich (Fig. 13 bei c) verwächst, allseitig eingeschlossen. Später wächst noch ein zweiter Ringwall aus dem Knöllchenstiel unterhalb der ersten Hülle aus. Diese zweite Hülle wird aber meist durch das heranwachsende Knöllchen gesprengt und umschließt sie es nur in seinem unteren Teil. Durch Streckung der Knöllchenbasis wird der Raum zwischen beiden Hüllen an der Basis vergrößert. An dieser Stelle pflegen beim Austreiben der Knöllchen die Wurzeln aufzutreten.

Die auf den Sundainseln beheimatete Pflanze hat viel zu gärtnerischen Kreuzungen gedient, so Gloire de Lorraine und Ruhm von Sceaux (soc. \times subpeltata).

Beide sind ausdauernd und bilden keine Sproßknöllchen mehr aus. Die bei Gloire de Lorraine bereits einsetzende Unterdrückung der weiblichen Blüten ist bei einer Rückkreuzung einer Spielart (Sport Gloire de Lorraine) mit *B. socotrana* ganz durchgeführt. Diese 1909 von Peterson gezüchtete *Glory of Cincinnati* erzeugt in sehr reichblütigen Infloreszenzen nur noch männliche Blüten. Selbst Anlagen weiblicher Blüten sind in den Blütenständen nicht mehr auffindbar.

Ob hier die Rückkreuzung von den geschlechtsbestimmenden Stoffen, die zweifellos bei den Begonien die verschieden zeitliche Ausbildung der Geschlechter bedingen, ein vollständiges Schwinden oder Latentwerden des weiblichen Spezifikums gezeitigt habe, müßten erst Vererbungsversuche klarstellen.

Die bereits auf S. 335 erwähnten Sproßknöllchen von *Beg. Evansiana* zeigen keine abnorme Blattstellung beim Austreiben. Sie stellen verdickte, mit Stärke angefüllte Sproßachsen von Axillarknospen vor. Begonienstärke ist wie Kartoffelstärke asymmetrisch und zeigt deutliche Schichtung.

X. Regeneration.

Gentner¹⁾ stellte fest, daß bei Sproßstecklingen von *Elatostemma* die ersten Wurzeln gewöhnlich zuerst an der Basis der Oberseite auftreten und auch lange Zeit gegenüber den später auf der Unterseite des Sprosses sich bildenden im Wachstum voran bleiben, was darauf hindeutet, daß die Sproßoberseite die besser ernährte ist. Was für Sprosse gilt, muß auch für ungleich ernährte, also asymmetrische Blätter Geltung haben.

Zur Bewurzelung ausgelegte Blätter von *Beg. phyllomaniaca* und *foliosa* bildeten auf der Seite der größeren Blatthälfte zuerst Wurzeln. Entfernt man die Plusseite des Blattes durch Abschneiden oder Durchtrennen der Nerven dieser Seite nahe der Eintrittsstelle des Blattstieles (wobei es zweckmäßig ist, die Operation einige Zeit vorher an der Pflanze auszuführen, bevor man das Blatt als Steckling benutzt, damit die Assimilate im Blattstiel in die Pflanze abwandern können), so kann man das Verhältnis von Plus- und Minusseite umkehren. Die ersten Wurzeln bilden sich dann auf der ehemaligen Minusseite des Blattes. Zugleich

1) Gentner, Untersuchungen über Anisophyllie und Blattasymmetrie. Flora 1909, pag. 260.

lehrt dieser Versuch, daß eine Kommunikation der Leitungsbahnen im Blattstiel auf immerhin weite Strecken (dieser hatte eine Länge von etwa 5 cm) den Mengenunterschied, der aus dem Blatt austretenden Assimilate nicht ausgleicht. Träte dieses ein, dann wäre eine Blattasymmetrie auch normalerweise nicht möglich. Sie kommt zustande (wie Versuche Gentners durch künstliche Eingriffe gelehrt haben), durch eine ungleiche Verteilung von Baustoffen von der Sproßachse aus und muß sich im gleichen Sinne auch rückwirkend äußern.

Nach Regel¹⁾ soll die Vermehrung der Begoniaceen aus ihren Blättern nur bei den großblättrigen Arten mit rhizomartigen, niederliegenden oder ansteigenden Stämmen möglich sein, die Hildebrand²⁾ als die Gireoudiaartigen bezeichnet, während bei aufrechtwachsenden mit ästiger Verzweigung nur Zweigstecklinge sich bewurzeln. Als Beispiel führt Regel *Beg. semperflorens* an, bei der sämtliche Versuche, Blattstecklinge zur Vermehrung zu benutzen, fehlgeschlagen seien.

Wakker³⁾ muß nach seinen Versuchen mit der gleichfalls aufrechtwachsenden Art *Beg. metallica* Regel beipflichten. Die gesteckten Blätter verhielten sich genau wie die Blätter von *Beg. semperflorens*. In feuchten Sand ausgelegt faulten die Blätter, am Blattstiel beginnend, sehr schnell ab, ohne daß es zur Bildung von Adventivsprossen gekommen wäre. Nach meinen im Frühjahr 1914 angestellten Versuchen — ich kannte damals diese beiden Angaben noch nicht — kann ich aber das von Regel aufgestellte Gesetz nicht bedingslos bestätigen. So ist es mir gelungen, folgende herausgegriffene mit Internodien versehene Arten durch ausgelegte Blätter zu vermehren: *Beg. foliosa*, *fuchsiodes*, *Sandersii*, *ulmifolia*, *albopicta*, *luxurians*. Sie alle bildeten aus dem Kallus der Wundfläche am Blattstiel Sprosse und Wurzeln.

Abgeschnittene und in feuchten Sand gesteckte Blätter von *Beg. semperflorens* und *metallica* gingen allerdings im März vorigen Jahres sehr bald durch Fäulnis zugrunde. Auch ein im Mai wiederholter Versuch mit den gleichen Arten hatte denselben negativen Erfolg. Ende Juni wurden wieder eine Anzahl ausgewachsener *Semperflorens*blätter zur Regeneration ausgelegt, die nicht abgeschnitten, sondern abgebrochen waren. Das Blatt bildet eine Ablösungszone, die über der Anwachsstelle als schmaler Ring wahrnehmbar ist. Bricht man das Blatt durch Biegen nach unten am Stengel ab, so bleibt noch ein minimales Stück-

1) Regel, a. a. O. pag. 449.

2) Hildebrand, Anatomische Untersuchungen über die Stämme der Begoniaceen, pag. 12.

3) Wakker, a. a. O. pag. 26.

chen Stammgewebe am Blatt stehen. Die Wirkung war ganz auffallend. Während abgeschnittene Blätter, die zu den vorhergehenden Versuchen gedient hatten, bereits am nächsten Tage schon von der Schnittfläche zu faulen begannen, und auch das Blatt dort, wo es auf dem Sand auflag, alsbald durch Fäulnis zerstört wurde, hielten sich die überwiegende Mehrzahl dieser Blätter frisch. Ausgehend von diesem stehengebliebenen geringen Rest von Stammgewebe bildete sich ein Callus aus, der die ganze Wundfläche ringwallartig umschloß, und in dem sich bis zum 20. Juli eine Anzahl Wurzeln, später im August auch Sprosse gebildet hatten. Ich muß noch erwähnen, daß durch das eben beschriebene Lostrennen des Blattes vom Stamm Achselsprosse oder Teile von solchen nicht mit am Blattstiel sich befanden.

Später entstanden bei diesen Blattstecklingen auch Wurzeln oberhalb des Kallus und der Ablösungszone. Der Blattstiel besaß also zu der Zeit die Fähigkeit, Wurzeln zu bilden (ob erst induziert durch den benachbarten Kallus, der ja auch erst durch das Vorhandensein von wenig Stammgewebe eingeleitet werden konnte, wäre noch genauer zu verfolgen). Jedenfalls scheint die Anwesenheit von Stammgewebe das losgetrennte Blatt vor dem Absterben durch Fäulnis zu schützen, ob durch fermentative Beeinflussung, oder korrelativ durch sofortiges Einleiten von Kallusbildung, wurde nicht weiter verfolgt.

Dorsiventral gebaute Sproßachsen finden sich aber nicht nur bei niederliegenden Arten mit dicker gestauchter Sproßachse, sondern auch bei ästigen, aufrecht wachsenden Begonien. So ist der Stengel von *Beg. foliosa* nie rund gebaut, sondern je nach der Stellung des nächstfolgenden Blattes (und vorhergehenden) rechts oder links zum Hauptschnitt von zwei Längsleisten gekielt, die in die Stipeln des Blattes auslaufen. Ich möchte als weiteres Beispiel nur noch *Beg. angularis* anführen, deren Stamm mehrere stark hervorspringende Längsrippen aufweist, in denen außerhalb des Gefäßbündelzylinders liegende Gefäße verlaufen. Nun wechselt aber gleichfalls die Dorsiventralität des Stammes von Internodium zu Internodium, denn zu jeder Plusseite eines Blattstieles führen von den darunter gelegenen Knoten drei dicht nebeneinander liegende periphere Gefäßstränge. Es werden für die stark asymmetrischen und dementsprechend kräftig nach der Minusseite abgebogenen Blattflächen (die Insertionen der Blätter stehen sich trotzdem diametral gegenüber), von der Sproßachse besondere Leitungsbahnen für die Plusseite angelegt. Sie könnte sich ohne diese direkten Zufahrtsstraßen auch nicht so stark entwickeln. Die Dorsiventralität läßt sich aber auch weiterhin noch in den Blatt-

stiel verfolgen, der auf der Plusseite neben dem schon äußerlich auffallenden Anthocyangehalt stärkere und hier auch dichter stehende Gefäße führt.

Durch vergleichende Schnittserien durch junge Sprosse erkennt man, daß die drei peripheren Gefäße des Stammes sich durch den Blattstiel in die drei Hauptrippen der Plusseite des Blattes fortsetzen.

Durch Einschnneiden dieses peripheren Drillingsgefäßes kann man die Asymmetrie des Blattes abschwächen. Bei hinreichend zeitig erfolgtem operativen Eingriff, der aber infolge der späten Streckung des Internodiums und der großen Zerbrechlichkeit der Sproßachse technisch sehr schwierig ist, müßte es auch gelingen, die Asymmetrie ganz aufzuheben oder gar Plus- und Minusseite am unverletzten Blatt zu vertauschen. Kommt also die Asymmetrie des Blattes (woran wohl nicht zu zweifeln ist) gewissermaßen durch Überernährung einer Seite zustande, so muß auch die Rückwirkung des Blattes auf die Sproßachse eine entsprechende sein. Wie die Gefäße der Plusseite mehr Aschenbestandteile und Wasser ins Blatt zu transportieren haben als diejenigen der Minusseite, so haben sie auch weit mehr Assimilate zurück in den Stamm abzuführen. Verhält sich doch die Assimilationsfläche von Plus- und Minusseite annähernd wie 3:1. Bei Ausbleib dieser Gegenleistung an die junge noch im ersten Streckungswachstum stehende Sproßachse muß die Wirkung im anatomischen Bau notwendig sich äußern. Das ist auch in der Tat der Fall. Ich habe an zahlreichen Haupt- und Nebensprossen jedesmal an dem jüngsten eben aus der Knospe ausgetretenen oder noch dort eingefalteten Blatte die Plusseite vollständig abgeschnitten. Nach etwa 3 Wochen hatten sich die Blätter entfaltet (sie waren aber noch nicht völlig ausgewachsen). Bei der Streckung des Blattstieles, sowie des darunter gelegenen Internodiums war eine Schwächung der Plusseiten unverkennbar zu konstatieren, besonders an Sprossen, an denen ich noch den Vegetationspunkt, der ja ein Anziehungszentrum für Baustoffe vorstellt, entfernt hatte. Blatt und Sproßachse stehen also selbst in ihren Teilen zueinander in Korrelation.

XI. Systematik.

„Wenige Familien haben im natürlichen System so umherirren müssen, als wie die Begoniaceen. Zuerst wußte man keinen Platz für sie, dann stellte man sie zu den Polygonaceen, Umbelliferen, Campanulaceen, Euphorbiaceen, Hydrangeen, Cucurbitaceen, Cactaceen usw. und in neuester Zeit nach dem Vorgange von Benthams und Hooker¹⁾ mit den Datisceen zu den Passiflorinen. Damit noch nicht genug,

1) Benthams-Hooker, Gen. plant. I, pag. 841-44.

mußten die Begoniaceen einmal auch aus der heutigen Gesellschaft ganz ausschneiden, und zwar deswegen, weil die einen ihre Verwandten in der Vorwelt suchten, die anderen gar in einer Periode, die nach der kommen wird, in welcher wir heute leben. Nirgends haben sie bis jetzt einen sicheren Platz gefunden, überall nur ein vorläufiges Unterkommen, und so ist die Frage nach ihrer systematischen Stellung noch heute offen; wir setzen, wie es vor 50 Jahren geschah, wieder ein Fragezeichen hinter ihren Namen.“

Diese Einleitungsworte Benecke's¹⁾ haben heute nach weiteren 30 Jahren noch immer Geltung. Seit Klotzsch²⁾ und de Candolle³⁾, die vorwiegend die größeren morphologischen Verhältnisse nur berücksichtigten, ist bis auf Warburgs Bearbeitung der Familie in Engler-Prantl's *Natürlichen Pflanzenfamilien*⁴⁾ eine größere zusammenfassende systematische Behandlung nicht erfolgt. Aber auch hier treten entwicklungsgeschichtliche Fragen hinter rein anatomischen zurück.

Es sind seitdem verschiedentlich Versuche unternommen worden, die Begonien zu einer selbständigen Ordnung zu erheben. So hat A. Braun⁵⁾ den Namen Plagiophyllae, Benecke⁶⁾ Hillebrandinae vorgeschlagen, Caruel⁷⁾ vereinigt mit den Begoniaceen die Datisceae, Cynocrambeae, Hedyosmaceae und Garryaceae zu den Begoniflorae⁸⁾.

Wohl weil es dem Systematiker mit den Cactaceae und Cucurbitaceae ähnlich erging, die auch fortgesetzt aus einer Ordnung in die andere wandern mußten, hat man Verwandtschaften mit den Begoniaceen aufzustellen versucht, die zum Teil auch jetzt noch verfochten werden (Engler-Prantl, Warming⁹⁾, Baillon¹⁰⁾, Hallier¹¹⁾, Solereder¹²⁾)

1) Benecke, Beitrag zur Kenntnis der Begoniaceen. Engl. bot. Jahrb. 1888, Bd. III.

2) Klotzsch, Begoniaceen-Gattungen und Arten. Abhandl. d. Akad. d. Wiss., a. a. O. pag. 185.

3) Ann. sc. nat. 1859, 4. Sér., T. XI und Prodr. Vol. XV, pag. 266 ff.

4) Engler-Prantl, *Natürliche Pflanzenfamilien*, 1895, Teil III, Abt. VI a, p. 121 ff.

5) A. Braun, Übersicht des natürlichen Systems in P. Aschersons *Flora der Provinz Brandenburg*, pag. 22.

6) Benecke, a. a. O. pag. 29.

7) T. Caruel, *Pensieri sulla tassonomia botanica* veröffentlicht in *Atti della R. Accad. dei Lincei* Anno CCLXXVIII, 1880—81, Vol. V, Ser. III, Fasc. 13.

8) Vgl. Caruel, *Sulla struttura florale e le affinità di varie famiglie dicotiledoni inferiori*. *Nuovo giorn. bot. Ital.* 1879, pag. 19.

9) Warming, *Handbuch der systemat. Botanik* 1911, pag. 374.

10) Baillon, *Histoire des plantes*, Bd. VIII.

11) Hallier, *Abh. d. naturw. Ver. Hamburg* 1903, a. a. O.

12) Solereder, *System. Anatomie der Dicotyledonen*, 1899, Bd. I, pag. 449.

Zur Begründung dieser Beziehungen mit den Cucurbitaceen (*Momordica*) müssen hauptsächlich die von Hildebrand, Radlkofer und Fellerer beschriebenen cystolithenartigen Bildungen¹⁾ herhalten. Solche kommen aber auch bei vielen anderen Familien vor, wie *Moraceen*, *Urticaceen*, *Acanthaceen*, die sicher mit den *Begonien* keinen näheren Zusammenhang haben und sind noch lange nicht beweiskräftig²⁾.

Zieht man zur Beurteilung systematischer Fragen die vergleichende Embryologie hinzu, so wird man bei der Verschiedenheit beider Familien von einer Verwandtschaft der *Begonien* mit den *Cucurbitaceen* abkommen müssen³⁾. Ebenso rücken die *Loasaceen* zufolge ihrer ganz abweichend gebauten Samenanlagen (ein Integument, mächtige Haustorien in Mikropyle und Chalaza) von den *Begonien* weiter ab, als sie gemeinhin behandelt werden (Engler-Prantl, Hallier). Das gleiche gilt von *Impatiens*, das Hallier⁴⁾ zu *Begonia* in Beziehung bringt. Zwar tritt hier im Nucellus eine Epithelschicht auf, doch weicht der Embryosack durch seine Mikropylar- und Antipodialhaustorien (s. Fig. 312 in Wettstein, System., pag. 457 und B. Longo, Ann. di Bot. VIII, 1909) von dem der *Begonien* ganz erheblich ab⁵⁾.

Kurz zuvor erst hatte Hallier⁶⁾ die Kompositen (!) für „unmittelbare“ Verwandte der *Begonien* und *Loasaceen* erklärt: „Schon durch den bloßen Vergleich der Abbildungen in Solereder's Handbuch und in Fellerer's Preisschrift über die Anatomie und Systematik der *Begoniaceen* läßt sich mühelos feststellen, daß die Composite *Hypochaeris aetnensis* die gleichen Zotten hat, wie *Beg. hispida* und *Beg. cinnabarina*, *Cirsium lanceolatum* und *Carlina vulgaris* ganz ähnliche Peitschenhaare wie *Beg. incana* Lindl., *Beg. laciniata* Roxb. und *Beg. sericoneura*, ferner *Artemisia Absinthium* ähnliche Wagebalkenhaare wie

1) Vgl. Solereder, a. a. O. pag. 453 ff. und Ergbd. pag. 356.

2) Vgl. Goebel, Morphologische und biologische Bemerkungen. Flora 1915, Bd. CVIII, pag. 350 Anm. Und dann finden sich Cystoliten (Cystotylen und Cystosphären) nicht allgemein. Sie sind nur für bestimmte Sektionen der *Begonien* typisch (vgl. Fellerer).

3) Kratzer, Die verwandtschaftlichen Beziehungen der *Cucurbitaceen* auf Grund der Samenentwicklung. Flora 1918, pag. 342: „Hingegen spricht die Samenentwicklung direkt gegen eine Verwandtschaft der *Cucurbitaceen* mit den *Campulaceen*, *Loasaceen*, *Aristolochiaceen*, *Begoniaceen* und *Ebenaceen*.“

4) Hallier, Über die Verwandtschaft bei Engler's Rosalen usw., a. a. O. pag. 22—26.

5) Vgl. auch Heinricher, Zur Biologie der Gattung *Impatiens*. Flora 1888.

6) Hallier, Über die Verwandtschaftsverhältnisse der Tubifloren und Ebenalen. 1901, a. a. O., pag. 67 u. 68.

Beg. solananchera und Beg. xanthina Hook. und endlich Picris coronopifolia ganz ähnliche Ankerhaare wie manche Loasaceen.“

Mir scheinen diese Argumente doch etwas bei den Haaren herbeigezogen zu sein. Es ist aber charakteristisch, wie „müheles“ Hallier Systematik treibt.

Pritzel¹⁾ hat die Ausbildung des Endosperms der Parietales, denen man wohl allgemein jetzt die Begonien zuteilt, zu einer vergleichend-systematischen Untersuchung herangezogen und findet im Bau des Endosperms weitgehende Übereinstimmung zwischen Begoniaceen und Datisceen. Während die Loasaceen aus weiter oben schon angeführten Gründen nicht so enge Beziehungen mit den Begonien mir zeigten, kann ich Pritzel's Angabe für die Datisceen bestätigen.

Himmelbaur²⁾ nennt zwar seine Arbeit über *Datisca cannabina* eine embryologische Studie. An seiner Abb. 31 (l. c. pag. 114), die „zugleich den Bau des reifen Samens deutlich machen soll“, ist aber, so wenig sie auch zeigt, Verschiedenes zu beanstanden. Einmal ist die mit *gr* bezeichnete Partie kein „großzelliges Nucellargewebe“, sondern das innere Integument, das mit *kl* notierte, gehört auch nicht mehr zum Nucellus, sondern ist die innere Zelllage des äußeren Integumentes. Es ist mir daher auch völlig unverständlich, wie Himmelbaur (l. c. pag. 104) von einem Perisperm (!) bei *Datisca* sprechen kann.

Hallier, der 1905 bereits die Datisceen als Verwandte der Salicaceen zu den Amentifloren (!) stellt³⁾, verwirft, wohl gestützt auf Caruel⁴⁾, die Zugehörigkeit von *Tetrameles* zu den Datisceen, ohne dies indes näher zu begründen⁵⁾.

Ich meine, daß man *Tetrameles* mit gutem Recht weiter als Datisceen führen darf und stütze mich dabei auf eine Reihe phylogenetischer Tatsachen, die dafür sprechen. An Alkoholmaterial von *Tetrameles nudiflora* R. Br., das Lotsy in Java gesammelt hatte, konnte ich eine weitestgehende Übereinstimmung der Samenanlagen mit *Datisca* feststellen.

1) Pritzel, Der systematische Wert der Samenanatomie, insbesondere des Endosperms bei den Parietales. Engler's Jahrb. f. system. Bot. 1898, Bd. XXIV.

2) Himmelbaur, Eine blütenmorphologische und embryologische Studie über *Datisca cannabina* L. Sitzungsber. d. K. Akad. d. Wissensch., Wien 1909, 118 I.

3) Hallier, Neue Schlaglichter auf das natürliche System der Dikotyledonen, pag. 11. Gera 1905.

4) Caruel, Nuovo giorn. Bot. 1879, pag. 20.

5) Hallier, Vorläufiger Entwurf des natürlichen (phylogenetischen) Systems der Blütenpflanzen. Bull. Herb. Boissier 1903, Sér. 2, III, pag. 315.

Ders., Ein zweiter Entwurf des natürlichen (phylogenetischen) Systems der Blütenpflanzen. Ber. d. D. bot. Ges. 1905, pag. 89.

Der Fruchtknoten besteht aus vier Karpellen und ist im oberen Teile monomer, im unteren durch Verwachsung von vier falschen Scheidewänden tetramer. Die Früchte sind häutige Kapseln, die bei *Datisca* wie *Tetrameles* sich oben zwischen den Griffeln öffnen (genau wie bei *Hillebrandia*). Die köpfchenförmigen Narben sind schwach, zweilappig und könnten gewissermaßen als ein Vorläufer der Begoniennarben betrachtet werden, bei denen die Narbenpapillen noch ein kontinuierliches Schraubenband von nur einer Windung bilden ¹⁾.

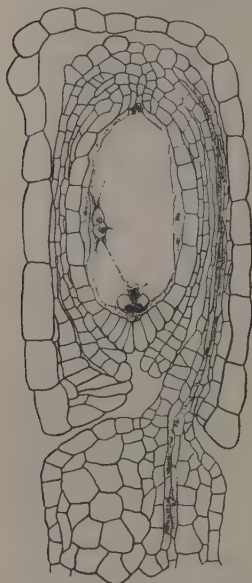


Fig. 14. *Tetrameles nudiflora*. Samenanlage.
Vergr. 1:325.

Die Samenanlage (Fig. 14) steht wie bei *Datisca* auf besonderem Sockel, der aber nicht, wie Himmelbaur (l. c. pag. 94) angibt, ein Plazentarhöcker, sondern der verbreiterte Funiculus ist, der im Unterschied zu den Begonien bei *Tetrameles*, *Octomeles* und *Datisca* von einem Gefäßbündel, das an der Chalaza endet, durchzogen wird. Typisch ist auch die Ausbildung des äußeren Integumentes an der Mikropyle, das dem Funiculus kragenförmig aufsitzt.

Reife Samen von *Tetrameles* zu erhalten, war mir trotz aller Bemühungen nicht möglich. Immerhin erlauben eine Reihe mit *Datisca* vollkommen übereinstimmender Entwicklungsstadien des Embryos und Endosperms einen Analogieschluß auf den Bau des fertigen Samens zu ziehen.

Im Vorliegenden will ich die *Daticaceen* und *Begoniaceen* gemeinsamen oder ähnlichen Merkmale aufführen.

Dichasiale Blütenstände hat auch *Datisca*, bei denen Himmelbaur bereits eine Förderung eines Vorblattes (l. c. pag. 99) festgestellt. Bei den Begonien hat diese Exotrophie zum Schlußwickel der Infloreszenz geführt.

Gemeinsam sind beiden Familien der unterständige Fruchtknoten und die marginale-parietale Placentation ²⁾, Samenanlagen mit zwei Integumenten, von denen jedes nur aus zwei Zellagen besteht. Die äußere Lage des äußeren Integumentes besteht aus besonders großen Zellen.

1) In gewissen (abgeleiteten) Begoniensektionen (nach Klotzsch): *Begoniastrum*, *Scheidweilera*, *Saueria*, *Trendelenburgia* u. a. hat das Spiralband 2—3 Windungen.

2) Der fünffächerige Fruchtknoten von *Hillebrandia* hat marginale Placentation.

Der Nucellus wird bis auf eine Zellage, die epithelialen Charakter hat ¹⁾, vom verwachsenden Embryosack verdrängt. Ein Nährgewebe findet sich sowohl an der Chalaza, als auch an der Mikropyle, wo sich inhaltsreiche Zellen papillös vorwölben. Eiapparat, Polkerne und Antipoden finden sich in gleicher Zahl, gleicher Größe und gleicher Lage. Die Antipoden, die sehr klein und rasch vergänglich sind, liegen in einer spitz zulaufenden Nische des Embryosackes eingebettet. Mit freier Kernbildung am mikropylaren Ende des Embryosackes einsetzend, umgibt das Endosperm später als nur einschichtiger Wandbelag den Embryo. Dieser, getragen von einem kurzen, nur wenigzelligen Suspensor, ist gerade und enthält in seinem Körper wie in den fleischigen Kotyledonen nur Öl und Protein als Reservestoffe. Das Endosperm führt bis zur Vollreife des Samens, wo es größtenteils schon resorbiert ist, die gleichen Bestandteile wie der Embryo. Die Samen sind vollständig stärkefrei. In beiden Familien wird die Testa fast ausschließlich von der äußeren Zellage des äußeren Integuments gebildet, dessen Innenwand und Seitenwände verholzen und zu einer spröden, harten, braunen Prismenschicht sich umbilden. Bei den Begonien ist sie von sehr feinen Tüpfelkanälen durchsetzt, bei *Datisca* sind es größere, die sich zum Teil nach innen hofartig erweitern. Auch die Verfestigung der Zellen durch Zahnleisten ist eine ganz ähnliche. Diese Übereinstimmung erstreckt sich sogar auch auf die Keimung, wo bei *Datisca* wie *Begonia* am Wurzelpol eine Kappe abgesprengt wird.

XII. Zusammenfassung.

1. Sämtliche Begonien sind dorsiventral, ihre Blattzeilen konvergieren stets mehr oder weniger nach der Minusseite, zwecks besserer Lichtausnützung. Die Stellung der Achselknospe inmitten der Blattachsel ist bei aufrechten wie niederliegenden Begonien die typische. Verlagerungen wie bei *Beg. Rex* sind Ausnahmen, wahrscheinlich sekundärer Art.

Der Achselsproß beginnt mit einem Vorblatt auf der Plusseite. Ihm gegenüber kommt das erste Laubblatt auf die Minusseite zu stehen. Abweichend davon ist *Beg. Evansiana*. Immer ist die Plusseite des Achselsprosses auf die Hauptachse zu gerichtet. Deshalb ist es unrichtig, die niederliegenden Arten als hypotrophe anzusprechen. Sie sind wie die aufrechten Begonien epitroph. Die Exotrophie der Wuchsform erstreckt sich auch auf die Infloreszenzen, die auf der abaxial gerichteten Seite gefördert,

1) Himmelbaur (pag. 103) hat das Epithel des Embryosacks bei *Datisca* übersehen!

häufig nur hier allein in Wickel auslaufen. Drehungen der Achselsprosse, meist durch ökologische Verhältnisse hervorgerufen, kommen vor.

2. Die Dorsiventralität der Begonien liegt in inneren Organisationsverhältnissen begründet. Kold.-Rosenvinge's Ansicht darüber kann ich nicht teilen. Licht und Schwerkraft, ebenso wie Ernährungsstörungen können nur einen richtenden Einfluß ausüben, sind also nicht die Ursache für die Dorsiventralität. Eine Umkehrung der Dorsiventralität ist dann nicht mehr möglich.

3. Die Samenentwicklung zeigt nichts Abnormes. Der Bau des Samens ist (ebenso wie bei den Datisceaceen) dadurch bemerkenswert, daß bei der Keimung eine scharf umrissene Kappe von der Testa durch die austreibende Wurzel abgesprengt wird. Parthenocarpie bei ausbleibender Befruchtung wurde bei vielen Arten beobachtet.

4. Bei einigen Arten ist mit Sicherheit Insektenbesuch festgestellt, wofür auch der Bau der Blüten, sowie die zu verschiedenen Zeiten erfolgende Reife der getrennten Geschlechter spricht; doch ist auch Selbstbestäubung (Geitonogamie) in einigen Fällen erwiesen. Der staubförmige nicht kohärente Pollen hat elliptische Form.

5. Die Blütenfüllung ist eine teratologische Bildung und durch häufige Inzucht wahrscheinlich hervorgerufen. Es resultieren daraus eine Reihe von Abnormitäten wie Zwitterbildung, Wechsel des Geschlechts und der Funktion der Blütenorgane.

6. Besondere Disposition zu abnormer Vergrößerung der Antheren wurde bei *Beg. Scharfii* und ihren Bastarden festgestellt und experimentell diskutiert.

7. Die Entwicklungsgeschichte der exogen entstehenden Adventivsprosse von *Beg. phyllomaniaca* wurde verfolgt, und ihr weiteres Verhalten als eine Entwicklungshemmung infolge Mangel an mineralischen Nährstoffen erkannt. Hypertrophien treten durch Überernährung mit eigenen Assimilaten (Stärkeschoppung) ein. Die Adventivsprosse sind für die Verbreitung der Art wertlos. Ursächlich hängen sie wahrscheinlich mit der Bastardierung zusammen.

8. Im Gegensatz zu *Beg. phyllomaniaca* stellen die Füllblätter bei *Beg. luxurians* keine Adventivbildungen vor. Sie entwickeln sich (subepidermal) aus auf der Blattmitte stehenden Fliederblattanlagen. Sie bleiben aber infolge ungünstiger Ernährungsbedingungen mehr oder weniger rudimentär.

9. In den Sproßknöllchen von *Beg. socotrana* wird die zweizeilige Blattstellung der Begonien verlassen (einziger mir bekannter Fall). Stipelähnliche Niederblätter stellen hier die Primärblätter vor, zwischen welchen und den schildförmigen Laubblätter keine Übergänge zu konstatieren sind.

10. Die Asymmetrie des Blattes äußert sich auch bei der Regeneration.

Bei *Beg. angularis* werden für die Plusseite des Blattes vom Stamme besondere Leitungsbahnen eigens ausgebildet. Die Ansicht, daß die Asymmetrie durch Ernährungsförderung auf einer Seite zustande kommt, bestätigt sich.

11. Nähere Verwandtschaft zu den Begonien lassen bisher nur die Datisceen erkennen, die im Bau der Samenanlage, wie auch der Samen große Anklänge an jene zeigen. *Tetrameles* und *Octomeles* von den Datisceen abzutrennen, halte ich für unberechtigt.

Häufiger angeführte Literatur.

Chatin, De l'Anthere. Paris 1870.

Baillon, Histoire des Plantes, Vol. VIII. Paris 1882.

Boshart, Beiträge zur Kenntnis der Blattasymmetrie und Exotrophie. Flora 1911.

Caruel, Nota su di una trasformazione di peli in gemme. Nuovo giorn. bot. ital. 1875.

Eichler, Über Wuchsverhältnisse der Begonien. Sitzungsberichte der Gesellschaft naturforschender Freunde zu Berlin 1880.

Engler-Prantl, Natürliche Pflanzenfamilien 1895, III. Teil, Abt. 6 a.

Fellerer, Beiträge zur Anatomie und Systematik der Begoniaceen. München 1892. Diss.

Figdor, Heliotropische Reizleitung bei Begoniablättern. Ann. d. jard. bot. Buitenzorg 1910, 3. Suppl.

Gentner, Untersuchungen über Anisophyllie und Blattasymmetrie. Flora 1909.

Goebel, Organographie der Pflanzen, 2. Aufl., I. Teil. 1913.

Ders., Beiträge zur Kenntnis gefüllter Blüten. Pringsheims Jahrb. 1886, Bd. XVII.

Ders., Morphologische und biologische Bemerkungen. Flora 1915, Bd. CVIII.

Ders., Einleitung in die experimentelle Morphologie der Pflanzen. 1908.

Ders., Über Wendeltreppenblätter. Naturw. Wochenschr. 1911, Heft 7.

Hallier, Über die Verwandtschaftsverhältnisse der Tubifloren und Ebenalen, den phyyletischen Ursprung der Sympetalen und Apetalen und die Anordnung der Angiospermen überhaupt. Abh. d. Naturw. Vereins Hamburg 1900—1901, Bd. XVI.

Ders., Über die Verwandtschaftsverhältnisse bei Engler's Rosalen, Parietalen, Myrtifloren und in anderen Ordnungen der Dikotylen. Abh. d. Naturw. Vereins Hamburg, 18. Sonderabdruck, März 1903.

Ders., Vorläufiger Entwurf des natürl. (phylogenetischen) Systems der Blütenpflanzen. Bull. Herb. Boissier 1903, sér. 2 III.

Ders., Ein zweiter Entwurf des natürl. (phylogenetischen) Systems der Blütenpflanzen. Ber. d. D. Bot. Ges. 1905.

Ders., Neue Schlaglichter auf das System der Dikotylen. 1905.

Hildebrand, Anatomische Untersuchungen über die Stämme der Begoniaceen. Berlin 1859.

Himmelbauer, Eine blütenmorphologische und embryologische Studie über *Datisca cannabina* L., Sitzungsber. d. K. Akad. d. Wiss. Wien 1909.

Irmischer, Die Verteilung der Geschlechter in den Infloreszenzen der Begoniaceen unter Berücksichtigung der morphologischen Verhältnissen. Bot. Jahrbücher f. System. 1914, Bd. L, Suppl.

- Klotzsch, Begoniaceen-Gattungen und Arten. Abh. d. K. Akad. d. Wissenschaften zu Berlin, 1854.
- Knuth, Handbuch der Blütenbiologie. 1904.
- Kratzer, Die verwandtschaftlichen Beziehungen der Cucurbitaceen, auf Grund der Samenentwicklung, Flora 1918.
- Martius, Flora Brasiliensis.
- Meyer, Erstes mikroskopisches Praktikum. Jena 1915.
- Pritzel, Der systematische Wert der Samenanatomie, insbes. des Endosperms bei den Parietales. Engler's Jahrb. f. System. 1898, Bd. XXIV.
- Regel, Die Vermehrung der Begoniaceen aus ihren Blättern. Jenaische Zeitschr. f. Naturwissenschaft 1876, Bd. X.
- Sachs, Lehrbuch der Botanik, 4. Aufl. Leipzig 1874.
- Schacht, Lehrbuch der Anatomie und Physiologie der Gewächse. Berlin 1856.
- Solereder, Systematische Anatomie der Dikotyledonen. 1899.
- Warming, De l'ovule. Annal. d. scienc. nat. Bot. 1877, Sér. VI, Tome V.

Vorliegende Untersuchungen wurden ausgeführt im pflanzenphysiologischen Institut der Universität vom Sommer 1913 bis zum Sommer 1920 auf Anregung des Herrn Geh. Rat Prof. Dr. v. Goebel.

Es ist mir eine ernste Pflicht, meinem hochverehrten Lehrer für seine wertvollen Ratschläge, die er mir immer in liebenswürdigster Weise zuteil werden ließ, und für das große Wohlwollen, das mich in der Zeit meiner Krankheit stützte und aufrichtete, von ganzem Herzen meinen Dank auszusprechen.

Die Arbeit mußte, um einen erheblichen Teil von Textillustrationen einzusparen, teilweise gekürzt werden.

Inhaltsübersicht.

I. Symmetrieverhältnisse	329
II. Dorsiventralität	343
III. Samenentwicklung	346
IV. Bestäubung und Pollenentwicklung	351
V. Gefüllte Blüten	353
VI. Antherenhypertrophien bei Beg. Scharfii und ihren Bastarden	357
VII. Begonia phyllomonica	361
VIII. Begonia luxurians	368
IX. Begonia socotrana	370
X. Regeneration	373
XI. Systematik	376
XII. Zusammenfassung	381

Experimente an Sporophyten von *Funaria hygrometrica*.

Von Helene Herzfelder.

Mit 3 Abbildungen im Text.

A. Eines Tages zeigte sich unter den als Unkraut auftretenden Funarien meiner Mooskulturen ein junges Pflänzchen, das mir durch seinen außergewöhnlichen Habitus auffiel. Das Veränderte lag in einer Verdickung der Seta, die sich über den größten Teil der Pflanze erstreckte. Fig. 1 A stellt ein Habitusbild derselben dar. (Diese Pflanze führt im folgenden die Bezeichnung A.) An der Stelle, an der die Anschwellung der Seta begann, war die Membran leicht rötlich, von stärkerem Rot durchlaufen. Außerdem war auffallend, daß die junge Pflanze, deren Kapsel von der Seta noch nicht abgegrenzt war, keine Haube besaß.

Beide Tatsachen führten zu der Vermutung, daß die Form der *Funaria* durch Verletzung und zwar durch Entfernung der Haube hervorgerufen war. Dies konnte leicht zufällig erfolgt sein, als einige Tage zuvor Unkraut aus der Kultur entfernt wurde. Diese Vermutung konnte jedoch nur experimentell bewiesen werden.

B. Zunächst sei darauf hingewiesen, daß F. Zielinski⁴⁾ Entlaubungen an Moossporogonen im Jahre 1909 vorgenommen hatte und dabei häufig unförmiges Anschwellen der Kapsel, im ganzen ein Streben zur Notreife beobachtet hatte. Meist entwickelten seine enthaubten Exemplare keine keimfähigen Sporen. Er hat also bei seinen Experimenten wohl Veränderungen der Sporogone, nie aber der Seten beobachtet, bzw. beschrieben.

Die Frage, die experimentell beantwortet werden sollte, lautete also: Ist die anormale Anschwellung der jungen Seta tatsächlich durch Entlaubung bedingt?

Ich entfernte daher wiederholt an den verschiedensten Entwicklungsstadien von *Funariasporophyten* die Hauben, teils durch Abstreifen mit der Hand, teils durch vorsichtiges Fassen mit der Pinzette. Es zeigte sich zunächst, daß das Entfernen der Haube an jungen Stadien nur dann gut möglich war, wenn sich die Pflanzen zuvor in feuchter Atmosphäre befunden hatten, d. h. mit einer Glasglocke überdeckt und ziemlich feucht gehalten waren. Ich brachte daher späterhin die Pflanzen vor Beginn der Versuche 1—2 Tage in entsprechende Feuchtigkeitsverhältnisse. Für die späteren Erfolge des Enthaubens war es dann gleichgültig, ob die Töpfe bedeckt oder unbedeckt waren, solange sie nur hinreichend feucht gehalten wurden und nicht übermäßig besonnt waren.

Das Enthauben ging auch unter den angegebenen Bedingungen nur bei einem geringen Prozentsatz ohne zu weitgehende Verletzung ab; denn schon der angewandte leichte Druck auf die Seta schien häufig dem jungen Pflänzchen unerträglich zu sein. Allerdings trat dann, wenn nicht der Vegetationspunkt selbst verletzt war, der Stillstand des Wachstums meist erst nach Tagen, oft erst nach Wochen ein.

Die erste Reaktion, die dem Enthauben folgte, bestand in einer sehr starken Anschwellung der Seta, ganz analog der in Fig. 1A abgebildeten und war meist nach 1—3 Tagen schon zu sehen. Es war gleichgültig, ob die Operation an ganz niederen oder 2 und mehr Zentimeter hochsetigen Pflanzen ausgeführt wurde, immer vorausgesetzt, daß die Kapsel vom Stiel noch nicht abgesetzt und der Vegetationspunkt unverletzt war.

Ich beobachtete die gleiche Setaveränderung als Folge von Enthaubung auch gelegentlich bei *Tortula muralis*, einem Versuchsobjekt Zielinskis, der aber wohl infolge seiner anderen Fragestellung nur auf Veränderungen des Sporogons geachtet zu haben schien, wie oben bereits erwähnt.

Hierdurch war erwiesen, daß die oben angeführte auffallende Form des *Funariasporophyten* (Pflanze A) durch eine entsprechende, durch Entfernung der Haube hervorgerufene Abänderung der äußeren und inneren Wachstumsfaktoren entstanden war.

Nach einigen Tagen wurde stets ein großer Teil der erst noch gesunden angeschwollenen *Funarien* an der Spitze rotbraun, was immer ein Zeichen beginnenden Absterbens war. Die Farbe beruhte auf Gerbstoffbildung und Oxydation desselben in Zellinhalt und -wänden.

Die Bildung einer roten Ringzone an der Stelle, wo ursprünglich die Haube aufgehört hatte, trat sehr häufig, aber nicht regelmäßig ein.

Ihr entsprach die rote Zone von Pflanze A. Hier war zwar auch der Gerbstoff oxydiert zu einer Entwicklungszeit, bei der die normalen Seten noch rein grün sind, aber die dazu führende innere Schädigung war nicht von weiterer Bedeutung.

An Pflanzen, die im Oktober der Haube beraubt worden waren und nach ca. 8 Tagen in der Anschwellung eine intensiv rote Zone sehr nahe der Spitze aufwiesen, konnte ich dagegen beobachten, daß trotz intakter Spitze nur ein ganz geringer Prozentsatz lebensfähig blieb. —

Ich fand sowohl bei *Funaria hygrometrica*, als gelegentlich auch bei *Pohlia nutans* var. *longiseta* Pflänzchen, die ohne künstlichen Eingriff derartige Setaanschwellungen aufwiesen. Sie stellten aber natürlich auch Abnormitäten dar, die dadurch entstanden waren, daß der Sporophyt die Haube durch sein Wachstum nicht abgerissen und mit sich hochgehoben, sondern nahe der Spitze seitlich durchbrochen hatte. —

Durch Schlitzen des bauchigen Teiles der Haube konnte eine Formabänderung der Seta nicht bewirkt werden. Dagegen zeigten Pflanzen, bei denen die Hauben ca. $1\frac{1}{2}$ mm über die Sporogonspitze hochgezogen und dies Stück abgeschnitten worden war, ganz analoge Anschwellungen wie die vollkommen enthaubten, natürlich nur das über den Haubenrand ragende Stück. Während des Wachstums war bei diesen Versuchspflanzen ein deutliches Zurückbleiben in der Höhe gegenüber den unverletzten Kontrollpflanzen zu konstatieren. Schließlich stellten sie ihr Wachstum vor Ausbildung der Kapsel ein. —

Es handelte sich also bei den experimentell erzeugten Veränderungen nur um eine Beeinflussung des Vegetationspunktes. Zur Beurteilung, ob es sich dabei um Abänderung der Außenbedingungen oder um eine inner Beeinflussung handelt, wurden noch folgende Experimente ausgeführt:

An einer Reihe von Pflanzen wurden die Hauben 2—3 mm über die Sporogonspitzen emporgezogen, aber über der Pflanze gelassen. Auch diese Pflanzen, die doch den Schutz der Hauben gegen Licht und Feuchtigkeit annähernd wie im normalen Zustand genossen, zeigten wenigstens zum Teil die anormalen Setaanschwellungen. Es spricht dies dafür, daß Faktoren wie Licht und Feuchtigkeit beim Zustandekommen der Anomalie nicht mitspielen. Die Schwellung ist hingegen wahrscheinlich auf den Berührungs- resp. Verletzungsreiz, der seinerseits wiederum einen chemischen Reiz veranlaßt, zurückzuführen. — Bei der oben erwähnten Anomalie infolge seitlicher Durchbrechung der Haube dürfte dieser Reiz beim Durchstoßen erfolgt sein.

Die Annahme, daß es sich beim Enthauben und den gleichwertigen Reaktionen nicht um einen Reiz, sondern um die Aufhebung einer Ent-

wicklungshemmung handeln könne, scheint mir unwahrscheinlich. Sie würde eventuell eine Beschleunigung der Entwicklung, nicht aber eine Abänderung erklären.

Für die erste Annahme spricht auch ein Vergleich der Querschnitte durch eine normale und eine anormale Seta. Sie erweisen sich außer in der Größe hauptsächlich darin verschieden, daß bei normalen Seten die Zellen lückenlos aneinanderschließen, während bei anormalen häufig ein großer Interzellularraum gebildet ist. Dieser ist vielleicht gerbstoffführend, da die umgebenden Zellwände oft vollkommen von Gerbstoff gebräunt sind; er scheint die Folge einer Verletzung zu sein. — Außerdem ist der Unterschied in der Zellwandverdickung sehr auffallend. So zeigen Mikrotomschnitte durch Setenanschwellungen sporenreifer Pflanzen nur sehr wenige und schwach verdickte Zellreihen, etwa die zweite und dritte von außen, während bei normalen Seten schon ziemlich frühzeitig eine sehr ansehnliche Wandverdickung auftritt. Die enorme Zellvermehrung bedingt eben ein Zurückbleiben der Wandverdickungen. (An Mikrotomschnitten durch die Setaanschwellung von Pflanze A z. B. zählte ich 40 Zellen im Durchmesser, gegenüber ca. 16 Zellen im Durchmesser normaler, ausgewachsener Seten.) Damit mag auch die größere Empfindlichkeit der anormalen Seten gegen zu starke Feuchtigkeit usw. im Zusammenhang stehen.

Das weitere Schicksal der anormalen Pflanzen soll nun an Hand der Entwicklung von Pflanze A geschildert werden, da sie zur völligen Reife gelangte und überdies einen der wenigen beobachteten Fälle extremer Abweichung vom Typus darstellte. Nach 6 Tagen war die Seta noch etwas stärker geschwellt und die Kapsel hatte sich bereits deutlich von ihr gesondert. Nach weiteren 5 Tagen war die Kapsel mächtig vergrößert, noch rein orthotrop, und der Deckel lag in einer Grube der Kapsel genau zentriert. Als bald sah man den Annulus als rötlichen Ring durchschimmern und schließlich Annulus und Peristomzähne ihre endgültige Färbung annehmen. Das Außergewöhnliche der Kapsel bestand sodann in zwei Punkten. Die Kapsel war 1. aufrecht, 2. vollkommen radiär, im Gegensatz zu den sonst typisch dorsiventralen, hängenden *Funariasporogonen*.

Da das Zustandekommen dieser Pflanze trotz der freilich sehr begründeten Vermutung nicht mit aller Sicherheit festgelegt werden kann, muß noch auf die experimentell erzeugten Kapselveränderungen eingegangen werden. Obwohl ein hoher Prozentsatz der enthaubten Pflanzen schon vor der Kapseldifferenzierung zugrunde geht, habe ich eine große Anzahl von enthaubten Pflanzen beobachtet, die zur Kapsel-

reife gelangten. Viele davon stellten freilich Mißbildungen mit grotesken Auswüchsen oder Verkrümmungen dar, ein Zeichen, daß der Verletzungsreiz große Störungen hervorgerufen hatte. Meist war auch an ihnen die Dorsiventralität abgeändert und gemindert; wo sie unverändert auftrat, war die Enthaubung wahrscheinlich in einem verhältnismäßig späten Stadium ausgeführt. — Ein anderer Teil der behandelten Sporogone blieb zwar aufrecht und ohne Mißbildungen, zeigte

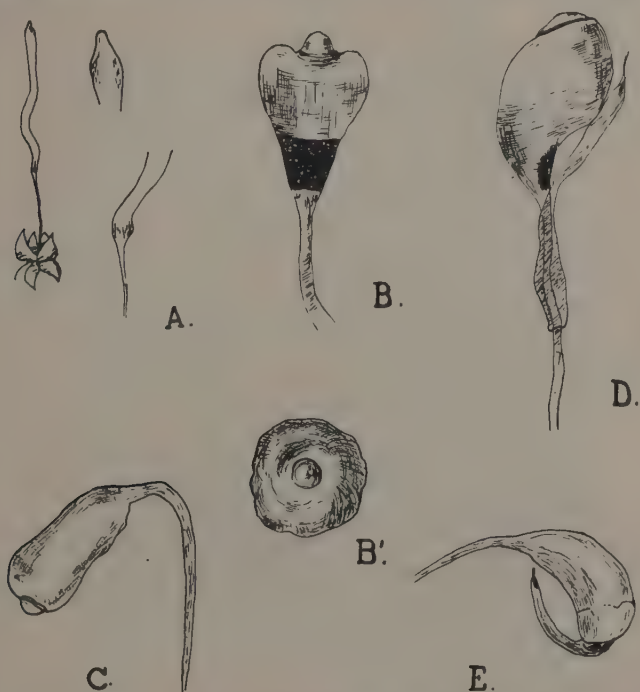


Fig. 1 A—E. E gibt eine normale Kapsel wieder zum Vergleich mit den anormalen.

aber doch noch deutliche Dorsiventralität der Kapsel und damit meist exzentrische Lage des Deckels.

Nur in den günstigsten Fällen trat eine vollkommen radiäre Ausbildung wie bei Pflanze A auf. Unter vielen Dutzenden von Versuchspflanzen habe ich nur ca. 6 rein radiäre Formen erhalten, von denen eine — sie heiße Pflanze B — in Fig. 1 B. von der Seite, in Fig. 1 B'. von oben wiedergegeben ist.

Die Resultate der Versuche sprechen dafür, daß die Dorsiventralität bei *Funaria* in weitem Maße von der Haube bedingt ist.

Man darf freilich nicht vergessen, daß sich auch Pflanzen finden, die bei ganz geschlossener, also noch nicht einseitig geschlitzter Haube dorsiventral sind. Sie sind es merkwürdigerweise im entgegengesetzten Sinn zur späteren Dorsiventralität, d. h. die später geförderte Seite ist weniger stark entwickelt als die Gegenseite, wie das auch bei Janzen¹⁾ in Abb. 17 E deutlich hervortritt.

Der unmittelbare Einfluß der Haube ist also noch nicht ganz klar zu erkennen, da von der durch das Enthauben hervorgerufenen Begleiterscheinung, der Setaanschwellung in den oben beschriebenen Fällen nicht zu abstrahieren ist. Fig. 1 C. möge darüber Aufschluß geben, daß häufig auch in Fällen, wo sich trotz des Enthaubens und schwacher Setaschwellung eine starke, der normalen gleichende Krümmung eingestellt hatte, die Kapsel kaum mehr dorsiventral zu bezeichnen war.

Ich möchte hier auch noch folgende Beobachtung anführen, da sie zu der Beurteilung der Dorsiventralität in engster Beziehung steht. Ich fand in einer Kultur gleichzeitig zwei Pflanzen, bei denen die Haube anscheinend zu eng gewesen war und daher auf anormale, bei beiden Pflanzen gleiche Weise von der Kapsel durchbrochen wurde. Fig. 1 D. stellt eine davon dar. Man sieht, daß die Haube nicht wie sonst in diesem Entwicklungsstadium der oberen Hälfte des Sporogons aufsitzt, sondern vielmehr zur Hälfte die Seta bekleidet, im übrigen durchbrochen und zur Seite geschoben ist. Das Merkwürdige an der Kapsel ist ihr aufrechter Wuchs und ihre eigentümlich verschobene Dorsiventralität. Hier also Dorsiventralität ohne Krümmung, oben (Fig. 1 C.) Krümmung ohne Dorsiventralität. —

Daß freilich noch andere Faktoren als die Beeinflussung durch die Haube für die Dorsiventralität in Anspruch genommen werden müssen, das zeigt z. B. die Tatsache, daß nur eine geringe Zahl der haubenlosen, zur Reife gelangenden Pflanzen wirklich radiär blieb, viele dagegen schon bald nach der Verletzung, vielleicht durch diese bedingt, Krümmungen ihrer geschwellten Seten ausführten. Je stärker eine solche Setakrümmung, um so größer war dann gewöhnlich auch die Abweichung vom radiären Typ bei der Kapsel, so daß hier offenbar dem Licht oder der Schwerkraft eine Rolle an der Gestaltung zuzuschreiben ist. —

Die abnorm ausgebildeten Funariasporogone wurden auch anatomisch untersucht. In den meisten Fällen war auf Handschnitten bei den radiären Kapseln außer dem rein radiären Aufbau der inneren Schichten keine Veränderung wahrzunehmen. In Kapseln, die durch die Verletzung stark mißbildet waren, konnte manchmal auch eine Mißbildung im Inneren beobachtet werden, eine einseitige Verlagerung oder Verkümmern

des Archespors und ähnliches. Mikrotomschnitte mißlingen fast regelmäßig, da die Sporogone dabei meist zerfetzten, so leider auch dasjenige von Pflanze A. —

Nur in einem Falle, und zwar von Pflanze B, gelang es, gute Mikrotomschnitte zu erhalten; diese wiesen eine Besonderheit auf, nämlich eine anormale Vergrößerung des Archespors. —

Fig. 2 stellt einen Schnitt aus der Mitte des Sporogons in Mikrophotographie dar. Normalerweise ist die Archesporschicht bei *Funaria*,

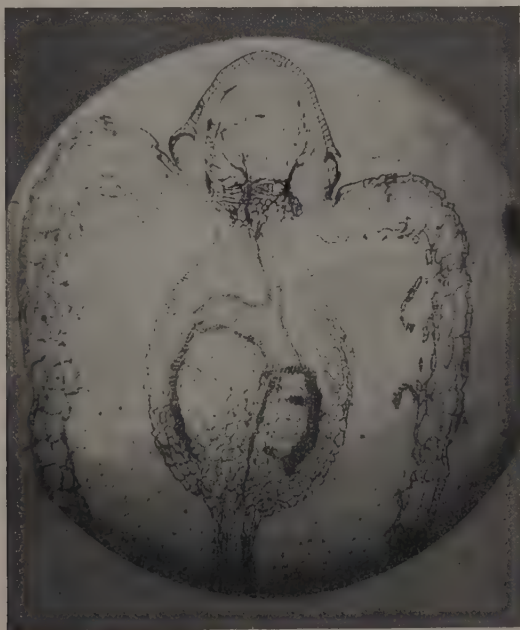


Fig. 2. Mikrotomschnitt durch Pflanze B.

wie bei anderen Laubmoosen ein gleichmäßig starker Zylinder in der Columella, aus einer einzigen Zellschicht hervorgehend, oben und unten offen. Hier hat das Archespor nicht nur an einigen Stellen eine Verbreiterung ins Innere erfahren, sondern es ist oben nahezu durch eine Archesporbrücke geschlossen und hat von da auch ins Zentrum sporenbildende Zellen vorgeschickt. Man sieht diesen mittleren Archesporstreifen einem Geweberiß folgen. Durch das Deckelgewebe hindurch zieht ein anscheinend inhaltführender Interzellulargang, der sich über dem Archespor gabelt. Fig. 3A—D, die vier mit Überspringung von Zwischenstadien aufeinanderfolgende Schnitte durch die Kapsel darstellt, läßt erkennen,

daß diese Interzellulargänge ein zusammenhängendes System bilden. Außerdem sollen diese Umrißzeichnungen die starke Anomalie und Eigenartigkeit der Archesporausbildung dieser Pflanze, die mikrophotographische Aufnahme ergänzend, erläutern. (Fig. 3 B entspricht der Mikrophotographie Fig. 2.)

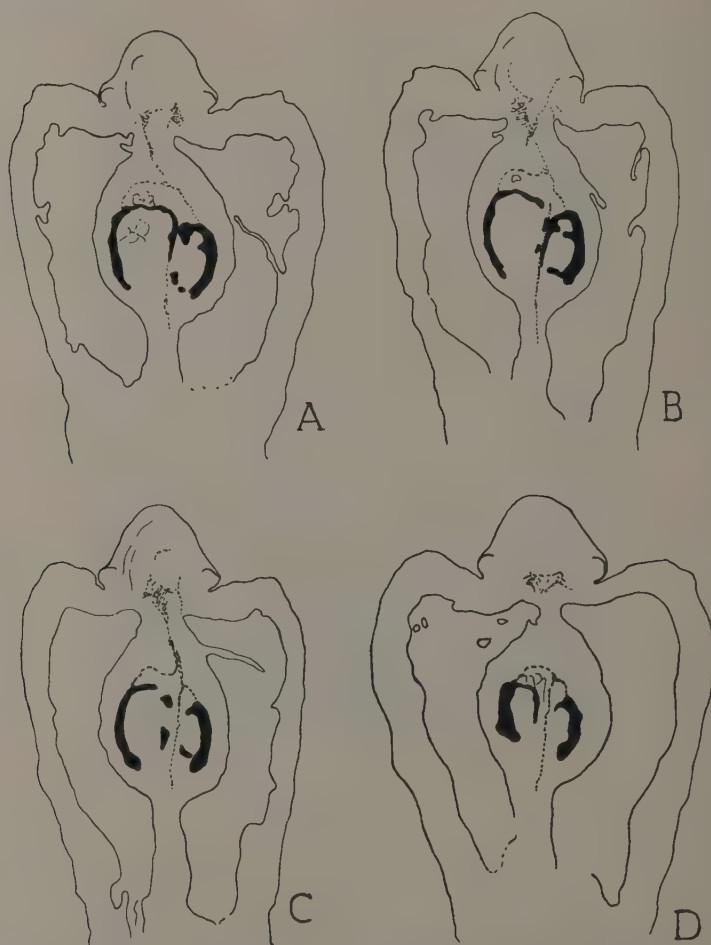


Fig. 3. Die Linie gibt den Verlauf des Interzellularganges an.

Während sonst das Archespor nahezu an den Deckel reicht, ist es hier in der Höhenausdehnung sehr zurückgedämmt. Auch ist es nach dem Luftraum zu von einer breiteren sterilen Schicht umgeben als bei normaler Ausbildung. Ein Einfluß des sekret- oder luftführenden Ganges

ist unverkennbar. Es müssen von ihm ausgehende chemische Reize irgendwelcher Art zur Gewebeumbildung Anlaß gegeben haben.

„Daß sich die Zellen der Columella unter Umständen in fertiles Gewebe umzuwandeln vermögen“, stellte schon im Jahre 1878 Kienitz-Gerloff²⁾ auf Grund einer eigenen Beobachtung an *Bryum* und einem älteren in der Literatur³⁾ aufgeführten Vorkommnis von Archesporanomalie bei *Syntrichia* (= *Tortula*) *subulata* fest. Der vorliegende Fall macht es durch das an dem Objekt verübte Experiment und das zweifellos dadurch hervorgerufene Auftreten des Interzellularganges wahrscheinlich, daß mechanische und im Gefolge stehende chemische Reize diese „Umstände“ darstellen können.

Zusammenfassung.

1. Die Entfernung der Haube an jungen Seten von *Funaria hygrometrica* hat eine starke Anschwellung derselben zur Folge, die durch den mechanischen Reiz bedingt sein dürfte.
2. So veränderte Sporophyte bilden aufrechte, mehr oder minder radiäre Kapseln. Es wurden mehrere rein radiäre beobachtet.
3. Der mechanische resp. im Gefolge stehende chemische Reiz erzeugte in einem Falle eine Anomalie der Archesporausbildung.

Weitere Untersuchungen müssen zeigen, inwieweit eine Abänderung des ausgeübten mechanischen Reizes eine Abänderung und Ergänzung dieser Resultate erzielen läßt und ob ferner eine direkte Beeinflussung durch chemische Reize möglich ist. Außerdem ist noch der Einfluß von Licht und Schwerkraft auf die Ausbildung unverletzter *Funaria*-sporogone zu studieren, um die hier formbestimmenden Faktoren in ihrem Zusammenhang kennen zu lernen.

Literatur.

- 1) Janzen, *Funaria hygrometrica*. Schriften der Naturforschenden Gesellschaft in Danzig, Bd. XII, Heft 3, N. F. Danzig 1909.
- 2) Kienitz-Gerloff, Untersuchungen über die Entwicklungsgeschichte der Laubmooskapsel usw. *Botan. Zeitung* 1878, 36. Jahrg., Nr. 3.
- 3) Lantzius-Beninga, Beiträge zur Kenntnis des inneren Baues der ausgewachsenen Mooskapsel usw. (Aus: *Acta Acad. Leopold. Breslau* 1850.)
- 4) Zielinski, F., Beiträge zur Biologie des Archegoniums usw. *Flora*, Bd. 100, Heft 1.

Beiträge zur Kenntnis der sogenannten „Schwimmhölzer“.

Von Elisabeth Ewald.

Unter der Bezeichnung „Schwimmhölzer“ sind in der Literatur eine Reihe von Hölzern beschrieben worden, die sämtlich auffallend leicht sind und auch im anatomischen Bau weitgehende Übereinstimmung zeigen. Einige derselben sind von Wiesner unter die „Korkhölzer“ eingereiht worden. Gegen die von de Bary eingeführte und von Strasburger aufgenommene Bezeichnung „Schwimmholz“ wendet Goebel ein, daß das „Schwimmholz“ ja nichts mit dem Schwimmen der Pflanze zu tun habe; denn es handle sich nur um einen Ausnahmefall, wenn sie sich an der Bildung „schwimmender Inseln“ beteilige.

Wiesners Bezeichnung „Korkholz“ aber übersieht die Entwicklungsgeschichte des charakteristischen, leichten Gewebes, das nicht aus einem Kork- sondern einem Holzkambium entsteht und nach Goebel ein Aerenchym darstellt, das den unter dem Wasserspiegel befindlichen und deshalb unter Sauerstoffmangel leidenden Pflanzenteilen den Gasaustausch erleichtere.

Ob und wie weit diese Annahme ihre Begründung in der Ausbildung des dann vielleicht am besten als „Luftholz“ oder Aeroxylem zu bezeichnenden Gewebes hat, wird in der v. V. bei der Münchener philosophischen Fakultät eingereichten Dissertation¹⁾ einer eingehenderen Untersuchung unterworfen.

Zu diesem Zweck erfolgt zunächst eine genauere Schilderung der anatomischen Verhältnisse der betreffenden Hölzer: *Herminiera Elaphroxylon*, *Aeschynomene indica*, *Aeschynomene* sp.; *Sesbania aegyptiaca*; *Erythrina crista galli*, *Erythrina indica*, *Erythrina palustris*, ein den Erythrinaen nahestehendes unbestimmtes Holz aus dem Institutsmuseum, *Erythrina* sp?; *Pterocarpus Draco*; *Nyssa silvatica*; *Cavanillesia* sp. und zwei *Barigudas*.

1) Die mit Zeichnungen und dem Literaturverzeichnis versehene Originalarbeit in Schreibmaschinenschrift ist im pflanzenphysiologischen Institut München einzusehen.

Es erübrigt sich an diesem Orte ein näheres Eingehen auf die anatomische Struktur der Hölzer. Zusammenfassend sei nur das für die folgenden Untersuchungen Wichtigste gesagt:

Mit Ausnahme von *Sesbania aegyptiaca* und *Erythrina* sp.¹⁾ ist den untersuchten Hölzern als Grundmasse ein leichtes, zartwandiges, weitleumiges Gewebe — eben das „Luftholz“ — gemeinsam. Seine Zellwände sind äußerst schwach verholzt. Seine Zellen führen nirgends Inhalt. Bei den meisten Hölzern besitzen diese dachgiebelartig geneigte Querwände, die durch dichte, große, einfache Tüpfelung auffallen. Sie sind längs relativ wenig gestreckt und schließen bei der Mehrzahl der Hölzer lückenlos aneinander, so daß bei ihnen nur innerhalb des Markstrahlengewebes kleine Interzellularräume auftreten. Eine Ausnahme hiervon bilden nur *Erythrina indica* und *palustris* und das unbestimmte Holz — bei dem es sich ganz augenscheinlich auch um ein der Gattung *Erythrina* zugehöriges Holz handelt —, wo auch im Luftholz vereinzelt feine Interzellularen auftreten. Ein reiches Interzellularsystem besitzen dagegen *Cavanillesia* und die *Barigudahölzer*.

Bei *Pterocarpus Draco* ist die dachgiebelartige Neigung der Querwände kaum mehr ausgeprägt — die Enden der schon mehr faserförmigen Zellen zeigen jedoch auch hier besonders reiche Tüpfelung — und bei *Nyssa silvatica* zeigen sich die Zellen des Luftholzes typisch prosenchymatisch zugespitzt. Bei *Cavanillesia* und den *Barigudas* sind die Luftzellen unregelmäßig-polygonal. Das ganze Gewebe trägt den Charakter von Hollundermark. Mit Abnahme der regelmäßigen Gestaltung der Luftzellen geht eine Abnahme des gleichmäßig stockwerkartigen Aufbaues Hand in Hand, der bei den *Aeschynomenen* am ausgeprägtsten ist.

Die stärker verholzten Elemente, Gefäße und sklerenchymatische Binden, treten dem Luftholz gegenüber sehr stark zurück. Wo die sklerenchymatischen Zellreihen, wie v. a. bei den *Aeschynomenen* und *Erythrinen*, fast geschlossene Ringe bilden, liegt die Vermutung einer Jahrringbildung oder der Entstehung periodischer Zuwachszonen nahe; eine Entscheidung dieser Frage wäre jedoch nur bei Untersuchung und mehrjähriger Beobachtung der Pflanzen am natürlichen Standort möglich. Die durchweg hofgetüpfelten Gefäße sind bei *Cavanillesia* und den *Barigudas* sehr weit.

Erwähnt sei ferner das Vorkommen von „Wurzelanlagen“ bei den drei *Aeschynomene*-arten, die auch eine rasche Bewurzelung bei Steck-

1) Dieses Holz scheint irrtümlich als *Erythrina* ausgezeichnet zu sein.

lingsvermehrung ermöglichten. Ihre quer im Stamm verlaufenden Leitstränge weisen Ring- und Schraubengefäße auf, die übrigens bei den Aeschynomenen auch in Nachbarschaft der Markkrone vorkommen.

Kalziumoxalat führende Kristallkammerfasern wurden bei allen Aeschynomenen und Erythrinen, auch dem unbestimmten Holz, beobachtet.

Für *Cavanillesia* muß das fast völlige Fehlen stärker verholzter Elemente besonders hervorgehoben werden. Einzig die die Gefäße begleitenden Zellen sind etwas stärker verholzt, und nur ganz sporadisch findet man eine einzelne Holzfaser zwischen den Zellen der Grundmasse. Etwas zahlreicher sind die sklerenchymatischen Elemente bei den Barigudahölzern, welche im übrigen völlig der *Cavanillesia* entsprechen. Außer einzelnen Holzfasern treten hier manchmal mehr oder weniger ausgeprägte Gruppen kurzer gekammerter Sklerenchymfasern auf.

Während *Sesbania aegyptiaca* und die *Erythrina* sp.? wegen ihres abweichenden Baues aus der Reihe der „Schwimmhölzer“ von vornherein ausgeschaltet werden müssen, seien hier gleich noch ergänzend einige Hölzer angeführt, die nach früheren Untersuchungen zu dieser Gruppe gerechnet werden müssen. Solereder nennt noch: *Aeschynomene americana* L., *Aesch. aspera* L., *Aesch. brasiliana* D. C., *Aesch. falcata* D. C., *Aesch. hispida* Willd. und *Aesch. hispidula*. Außerdem gehören nach Vogelsberger noch *Geissaspis cristata* W. et. A. und *tenella* Bth. sowie *Soemmeringia semperflorens* hierher.

Leider liegen im allgemeinen keine Angaben darüber vor, ob diese Pflanzen auch im lebenden Zustand in den Zellen ihrer Grundmasse nur Luft führen. Nur für *Aesch. sensitiva* bringt Strasburger die Angabe, daß Schenk festgestellt habe, daß sie auch unter natürlichen Verhältnissen nur Luft in diesen Zellen enthalte. Ich fand dies am Gewächshausmaterial von *Herminiera* und *Aesch. indica* bestätigt. Diese Beobachtungen stützen die Annahme eines der Durchlüftung dienenden Gewebes in dieser Grundmasse ganz wesentlich.

Die Annahme eines Aeroxylem ist, wie erwähnt, schon deshalb naheliegend, weil die meisten dieser Pflanzen an feuchten, sumpfigen Flußufern gedeihen, ein äußerst rasches Wachstum zeigen und die unter Wasser befindlichen Stammteile an Sauerstoffmangel leiden mögen.

Dies gilt für die Aeschynomenen, Erythrinen und *Pterocarpus Draco*. Für *Nyssa silvatica* hingegen wird außer dem Vorkommen „an den Rändern von swamps“ noch das Auftreten in den mit Hochwald bedeckten Abhängen der Alleghany-Region angegeben, so daß bei ihr die Notwendigkeit eines Durchlüftungsgewebes nicht ohne weiteres

einleuchtet. Es wäre interessant, Pflanzen beider Standorte nebeneinander zu untersuchen, um zu beobachten, ob und wie die Verschiedenheit desselben sich geltend macht.

Am unklarsten liegt die Sache bei *Cavanillesia* und den *Barigudas*¹⁾. Sie gehören zu den Charakterpflanzen der Catingas Südamerikas und werden ihres tonnenförmig angeschwollenen Stammes wegen auch als „Faßbäume“ bezeichnet. Das Klima dieser Gegenden ist sehr trocken, ja es kommt, nach Goebel, vor, „daß ein unter Umständen 2 Jahre vergehen, bis diesen Teilen des Landes so viel Feuchtigkeit zugeführt wird, daß wieder Belaubung eintritt.“ Die tonnenförmige Anschwellung der *Barigudas* schiebt er auf die Entwicklung des Markes, welches als Wasserbehälter diene. Leider hat er selbst keinen Stamm untersuchen können. Die gleiche Anschauung vertritt Schimper, der aber auch nicht angibt, ob dieselbe durch Beobachtungen bestätigt ist. Auch Martius erwähnt das mächtig entwickelte Mark und das weiche Holz von *Cavanillesia*, jedoch ohne Angaben über Wasserführung innerhalb der Stammanschwellung. An sich liegt die Vermutung sehr nahe, in der Anschwellung einen Wasserspeicher zu erblicken, durch dessen Vorhandensein der Baum die lange Trockenzeit unbeschadet überstehen und sich trotz ihrer zu mächtiger Größe entwickeln könne. Auf die Trockenheit des Standorts und das dadurch entstehende Bedürfnis einer schneller, ausgiebigen Wasserleitung weisen ja jedenfalls die sehr weiten Gefäße hin. Leider lagen keine Angaben vor, ob die Holzproben dem angeschwollenen Achsenstück entnommen seien und wenn, ob der äußeren Zone desselben oder der Marknähe.

Es ist wohl denkbar, daß die untersuchten Stücke verschiedenen Zonen des Baumes entnommen sind und daß entweder im äußeren, rindenwärts gelegenen Teil oder aber in der unverdickten Achse die sklerenchymatischen Elemente zahlreicher sind, während sie gegen das Mark zu auf Kosten der lockeren, dünnwandigen Grundmasse fast ganz verschwinden. Andererseits besteht die Möglichkeit, daß es sich um zwei Arten handle. Letzteres erscheint deshalb weniger wahrscheinlich, weil man sich schwer vorstellen kann, daß ein bis zu 20 m hoher Baum keine nennenswerten sklerenchymatischen Elemente besitzen soll. Es würden dann die relativ wenig verdickten Gefäße das einzige Stützorgan bilden.

Ob das weitlichtige Gewebe bei *Cavanillesia* tatsächlich ein Wasserspeicherorgan darstellt oder ob sich auch hier nur luftführende Zellen

1) „*Bariguda*“ ist der Eingeborenennamen für die „Faßbäume“, die der Gattung *Cavanillesia* angehören.

finden, deren Vorhandensein selbstverständlich nicht als eine Art „Anpassung“ gedeutet werden dürfte, läßt sich nur an der lebenden Pflanze selbst entscheiden. Übrigens würde das ausgedehnte Interzellularsystem der Barigudas allein schon für genügende Durchlüftung sorgen.

Das Fehlen bzw. das äußerst geringe Auftreten von Interzellularen bei den anderen Hölzern spricht dagegen für die Deutung des beschriebenen Gewebes als Aerenchym; das Aeroxylem scheint den Mangel an Interzellularen ersetzen zu müssen.

Ferner spricht für diese biologische Deutung die äußerst geringe Verholzung und die sehr reiche Tüpfelung der Zellwände, die besonders im vertikalen Sinn einen raschen Gasaustausch gestattet. Dieses zeigt sich auch an den Versuchen, die über die Durchgangsgeschwindigkeit der Hölzer für Luft ausgeführt wurden. Leider gelang es nicht, die Gefäße völlig zu verstopfen, so daß der interessanteste Versuch über die Durchlaßgeschwindigkeit der Grundmasse der Hölzer für Gase unterbleiben mußte. So wurden nur allgemein vergleichende Versuche an den Schwimmhölzern und an einheimischen Hölzern gemacht. Dabei ergab sich für die „Lufthölzer“ ein Maximalüberdruck von 3,2 cm Hg, für unsere Laubbäume ein Minimum von 5 cm Hg und ein Maximum von 12,5 cm Hg, während bei *Taxus* sogar ein Druck von 30,5 cm Hg nötig war, um am oberen Ende des dem kurzen Schenkel einer U-Röhre aufgesetzten Stammstückchens Luftblasen austreten zu lassen.

Die Schließhäute besonders der Querwandtüpfel des Luftholzes sind so fein, daß Goebel seinerzeit vermutete, sie möchten aufgelöst sein, da sie mikroskopisch nicht mit Sicherheit zu erkennen waren. Doch gelang es mir einigemal an sehr günstigen, mit Rutheniumrot gefärbten Schnitten mit Hilfe der Ölimmersion mit einiger Sicherheit Schließhäute zu beobachten. Um einwandfrei über das Fehlen oder Vorhandensein der Schließhäute entscheiden zu können, wandte ich außerdem zunächst noch eine schon von Goebel beschriebene Methode an: Das Durchsaugen von Suspensionen durch das Holz. Im Gegensatz zu Goebel, der ein Vordringen der Körnchen einer Karmin-suspension bis in die 15. Zelllage beobachtet hatte, setzten sich bei meinen Versuchen die Suspensionspartikelchen meist an der ersten Querwand ab, selten erst in der 2. und 3. Etage. Ebenso verlief der Versuch bei Anwendung einer Suspension von Berliner Blau. Das weitere Vordringen bei Goebels Versuch läßt sich daher wohl nur aus einem auf zu hohen Druck hin erfolgten Zerreißen der feinen Schließhäute erklären, nicht aber aus einem Fehlen derselben. Da bei Vorhandensein von Tüpfelschließhäuten auch ein Vordringen von

Kolloiden nicht anzunehmen ist, wurde auch ein mineralisches „Suspensionskolloid“ verwendet und zwar kolloides Arsensulfür. Um ein bei Gegenwart mineralischer Bestandteile leicht erfolgendes Ausfällen des Sulfürs zu verhindern, wurde erst längere Zeit destilliertes Wasser durchgesaugt, dann erst das Kolloid. Dieses wurde dann durch Einsaugen verdünnter Salzsäure zur Ausfällung gebracht. An Hand von Schnitten erkannte man dann, daß die Gefäße weit hinauf ausgefälltes Sulfür enthielten, während es in den „Luftzellen“ nur in der angeschnittenen Zellreihe zu beobachten war. Es sammelte sich hier, wie die Suspensionskörnern, an den geneigten Querwänden an. Schnitt man das untere Ende des Stammstückes — ca. 1 cm — ab und saugte erneut Salzsäure hindurch, so mußte, war das Kolloid weiter hinauf vorgedrungen, auch hier eine Ausfällung erfolgen. Dies war nicht der Fall.

Um sicher zu gehen, daß nicht irgendwelche mineralischen Bestandteile, die vielleicht trotz des Auswaschens zurückgeblieben waren, gleich zu Beginn das Sulfür ausfällten und dieses durch Verstopfen der Poren ein weiteres Vordringen verhindere, mußte bei einem zweiten Versuch zwischen das Durchsaugen des Kolloids und der Salzsäure eine mikroskopische Untersuchung eingeschaltet werden. In der Tat setzten sich noch vor der Ausfällung mit Salzsäure Arsensulfürflöckchen an der Zellwand ab.

Dafür gibt es zwei Erklärungen: Entweder erfolgte tatsächlich durch das Vorhandensein mineralischer Bestandteile eine sofortige Ausfällung von Arsensulfür, das die Poren verstopfte. Dagegen spricht die Beobachtung, daß die Salzsäure niemals in der zweiten Zellreihe eine Ausfällung hervorrief. Eine Verstopfung der Poren wird aber schwerlich so momentan und vollkommen erfolgen, daß das Kolloid nirgends mehr in höhere Zellagen vordringen könnte. Ferner ist nicht anzunehmen, daß die Menge mineralischer Reagentien schon in der ersten Zellreihe trotz des Auswaschens so groß ist, daß sie eine völlige Ausflockung bewirken könnte.

Zweitens aber ließe sich der Tatbestand darauf zurückführen, daß Schließhäute vorhanden sind, die die ultramikroskopischen Teilchen des Suspensionskolloids nicht hindurchlassen. Diese häufen sich dann an den Querwänden an und ballen sich zu mikroskopisch sichtbar werdenden Flöckchen zusammen oder bewirken durch Änderung der Konzentration eine Ausfällung. Diese erfolgte übrigens auch bei Anwendung von Glycerin als „Schutzkolloid.“

Daher ist mit größter Wahrscheinlichkeit anzunehmen, daß es Schließhäute sind, die ein Vordringen des Kolloids verhindern. Es

sprechen also sowohl die Experimente wie die mikroskopische Untersuchung für das Vorhandensein von Tüpfelschließhäuten bei *Herminiera* und *Aeschynomene*¹⁾. Dieselben sind nur ganz auffallend fein, was sicher den Gasaustausch von Zelle zu Zelle sehr erleichtert.

In anatomischer Hinsicht ist es also die schwache Verholzung, das Fehlen oder die geringe Ausbildung des Interzellularsystems, der Reichtum an oft großen und zartwandigen Tüpfeln, in physiologischer Beziehung die Luftführung der Zellen, die leichte Durchlüftungsmöglichkeit und der feuchte Standort, die bei den beschriebenen Hölzern mit größter Wahrscheinlichkeit in dem charakteristischen Gewebe ein Aerenchym vermuten lassen. Nur bei *Cavanillesia*, den *Barigudas* und vielleicht auch *Nyssa silvatica* ist eine solche Deutung nicht anzunehmen.

Sicher ist, daß mit Ausbildung eines solchen Aeroxylems keine „Anpassung“ der Pflanzen an schwimmende Lebensweise vorliegt. Der Ausdruck „Schwimmhölzer“ ist durchaus irreführend. Das Gewebe entsteht erst sekundär aus dem Holzkambium, rein zufällig oder aus einem Bedürfnis der Pflanze heraus, weswegen aber noch nicht einzusehen ist, warum gerade hier das sonst so verbreitete Interzellularsystem zur Schaffung einer Binnenatmosphäre verlassen und durch das Aeroxylem ersetzt wird.

Meinem verehrten Lehrer, Herrn Geheimrat von Goebel, möchte ich auch an dieser Stelle für die Anregung zur vorliegenden Arbeit und das Interesse, das er mir bei ihrer Ausführung stets entgegenbrachte, meinen aufrichtigsten Dank aussprechen.

1) Bei den übrigen Hölzern sind dieselben mikroskopisch unzweifelhaft zu erkennen.

Ein Blattsteckling von *Camellia japonica* mit Adventivknospe.

Von J. M. Janse.

Mit 1 Abbildung im Text.

Daß gesteckte Blätter zur Bildung adventiver Organe befähigt sind ist längst bekannt; man braucht nur die Zusammenfassung über diesen Gegenstand bei Vöchting¹⁾ nachzuschlagen, um zu sehen, daß diese Erscheinungen schon seit dem Jahre 1652 beobachtet und beschrieben sind.

Auch nach dem Erscheinen von Vöchtings Arbeit sind die Versuche vielfach, stets mit anderen Pflanzen, wiederholt worden; vor dem Anfang der Beschreibung seiner eigenen Versuche gibt z. B. G. Stingl²⁾ auch eine kurze Übersicht über die betreffende Literatur der letzten Zeit.

Vor etwa 4 Jahren habe ich, spezieller Zwecke wegen, auch eine Anzahl Blätter gesteckt, über deren Verhalten ich jetzt kurz berichten will, weil eins derselben ein Verhalten zeigte, wie ich es noch nicht beschrieben fand. Bei meinem Versuche kam es mir hauptsächlich darauf an, zu erfahren, wie lange Blätter, welche nur Wurzeln bilden, so am Leben bleiben können und wie sie sich auf die Dauer verhalten würden. Auf das Betragen jedes einzelnen Blattes während der Kultur kam es mir also weniger an als auf das Endresultat.

Von *Ficus elastica*, *Aucuba japonica* und *Camellia japonica*, also drei Pflanzen mit lederartigen Blättern, wurden im Monat März je 10 Blätter abgeschnitten und mit dem Stiele in feuchten Sand gesteckt.

Nach und nach bildeten die meisten Blätter Wurzeln; sobald dieses bemerkt wurde, ließ ich diese, jedes für sich, in einen kleinen Topf mit Gartenerde überpflanzen. So verblieben sie stets in einem mäßig warmen Glashause und wurden jedesmal in größere Töpfe übergepflanzt, sobald solches erwünscht schien.

1) Über Organbildung im Pflanzenreich, 1878, I, S. 92.

2) Über regenerative Neubildungen an isolierten Blättern phanerogamer Pflanzen, Flora 1908, Bd. XCIX, S. 178—192.

In der Wundreaktion sowie in der Weise der Bewurzelung trugen die Blätter sich, je nach der Art, einigermaßen verschieden.

So zeigte *Acuba* gar keine Kallusbildung; die wenigen Wurzeln, die gebildet wurden (1—3), gingen unmittelbar aus der Wundfläche hervor; sie blieben saftig und waren $1\frac{1}{2}$ —2 mm dick. Schließlich entwickelte sich nur eine einzige von ihnen ganz kräftig, aber bildete dennoch nur relativ wenige, kurzbleibende Seitenwurzeln erster Ordnung; solche zweiter Ordnung waren kaum vorhanden und feine Haarwurzeln fehlten somit gänzlich.

Camellia produzierte hingegen stets Kallusbildungen, obwohl nur schwach; es waren bisweilen kleine, kugelige Gebilde, $1\frac{1}{2}$ —3 mm groß, mit Korkgewebe bedeckt. Die Wurzeln schienen teils aus der Wundfläche, teils auch seitlich aus dem Blattstiele herauszutreten; sie waren etwas zahlreicher wie bei *Acuba* und ein wenig mehr verzweigt, doch auch saftig wie diese und gänzlich ohne Haarwurzeln.

Bei *Ficus* endlich bildete sich stets ein Kranz starker, verholzter Wurzeln, die wohl immer aus der Blattbasis, nicht aus der Wundfläche, hervorgingen; sie waren sehr stark verzweigt und trugen sehr viele Haarwurzeln.

Zu verschiedenen Zeiten wurde ein Blatt ausgestopft, um es in Alkohol oder getrocknet aufzubewahren.

Die meisten Blätter blieben längere Zeit am Leben; die am ersten ausfielen, waren stets diejenigen, welche keine Neubildungen hervorgebracht hatten. Beim Absterben der bewurzelten sowie der unbewurzelten Exemplare fingen die Blätter stets von der Spitze ab zu vertrocknen an.

Beispielsweise lasse ich hier einige kurze Notizen über einzelne der Versuchsblätter folgen:

Ein *Ficus*blatt hatte nach 1 Jahre 10 kräftige Wurzeln bis 25 cm lang hervorgebracht; ein zweites war auch nach 2 Jahren noch gesund und hatte acht Wurzeln, von welchen die kräftigste 16 cm lang war; nach mehr als 3 Jahren zeigte ein drittes Blatt, welches eben ganz abgestorben war, eine etwa gleiche Bewurzelung wie das vorhergehende, doch war die kräftigste Wurzel bis zu einer Länge von etwa 40 cm ausgewachsen. Dann blieb noch ein letztes Blatt übrig, welches zwar frisch war, doch an der äußersten Spitze gerade auszutrocknen anfang; es trug vier, meist starke Wurzeln, die längste bis 64 cm.

Mit den *Aucuba*blättern wurde ein ungefähr gleiches Resultat erzielt, denn auch hier ging das letzte Blatt erst gegen Ende des 3. Jahres ein.

Das Blatt, welches nach einem Jahre geopfert wurde, hatte drei Wurzeln, bis 25 cm lang; das nach dem 2. Jahre ausgestopfte trug nur eine einzige Wurzel von 27 cm Länge, während das letzte Blatt, welches kurz vor dem Ende des 3. Jahres abstarb, auch nur eine Wurzel gebildet hatte, welche aber nicht weniger als 70 cm lang war; diese trug nur wenige Seitenwurzeln erster Ordnung, doch zeigte keine weitere Verzweigung.

Daß gesteckte Blätter von *Ficus* und von *Aucuba* etwa 3 Jahre am Leben bleiben können, war auch schon aus der Literatur bekannt¹⁾; über *Camellia* konnte ich dagegen keine desbetreffende Notiz ausfindig machen. Auch von letzterer Pflanze blieben verschiedene Blätter während sehr langer Zeit frisch und gesund, zumal wieder diejenigen, die sich bewurzelt hatten.

Das nach einem Jahre ausgestopfte Exemplar trug nur zwei Wurzeln, mäßig verzweigt, 8 und 12 cm lang. Das nach dem 2. Jahre geopferte zeigte drei kleine, knollige Kallusauswüchse und daneben vier Wurzeln, welche aus der Blattstielbasis hervorgegangen waren; die längere war schon 47 cm lang und trug nur stellenweise kurze Seitenwurzeln von nur $\frac{1}{2}$ — $1\frac{1}{2}$ cm Länge.

Im Monat Dezember, fast 3 Jahre (34 Monate) nach dem Abschneiden, war von *Camellia* nur noch ein einziges Blatt am Leben; dieses sah aber so vollkommen gesund, frisch und unbeschädigt aus, als wäre es erst vor kurzem von der Pflanze abgetrennt worden. Dann zeigte sich aber eine ganz besondere Erscheinung; neben dem Blatte trat aus der Erde ein ganz kurzer Sproß hervor; dessen Ursprung war anfangs unklar, doch weil die kleinen Blättchen, welche daran sichtbar waren, denen von *Camellia* ganz ähnlich sahen, war kaum daran zu zweifeln, daß hier wirklich ein Sprösschen dieser Pflanze vorlag. Ich ließ ihn dann noch weiter wachsen, doch beschloß ich endlich, auch dieses Blatt zu opfern, um definitiv die Herkunft des Sprosses festzustellen.

Die Skizze zeigt dieses Blatt, wie es dann aussah, in halber Größe. Aus der Wundfläche des ein wenig angeschwellenen Blattstieles (B) war eine einzige Wurzel hervorgegangen, welche aber nicht weniger als 60 cm lang war; in der Skizze ist sie nur teilweise angegeben.

Es zeigte sich jetzt, daß der Sproß wirklich zum Blatte gehörte, daß er aus der Wurzel hervorgegangen war und zwar aus der Oberseite des in der Erde wagerecht verlaufenden Teiles derselben, in einer

1) Vgl. z. B. A. P. de Candolle, *Physiologie végétale*, 1832, T. II, p. 678 und „*Le nouveau Jardinier*“, 1882, S. 102.

Entfernung von 3 cm von der Blattstielbasis B. An dieser Stelle war die Wurzel etwa $2\frac{1}{2}$ mm dick, während der Stengel schon einen Durchmesser von $3\frac{1}{2}$ mm erreicht hatte und also schon deutlich dicker war, wie die so viel ältere Wurzel.

Um welche Zeit die Adventivknospe sich etwa auf der Wurzel ausgebildet hatte, kann selbstverständlich nicht angegeben werden, da

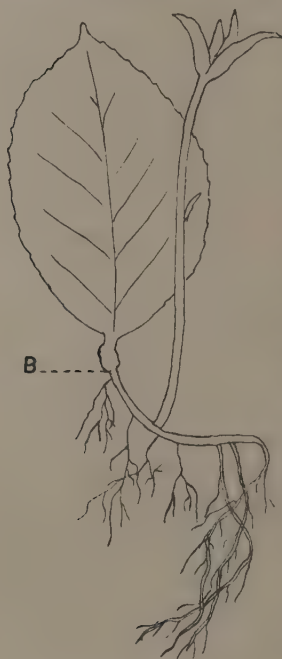


Fig. 1.

ich sie erst wahrnehmen konnte, nachdem die Spitze aus der Erde hervorgetreten war; ich schätze aber, daß solches etwa $2\frac{1}{2}$ Jahre nach dem Abtrennen des Blattes stattgefunden hatte.

Es schien mir dieser Fall um so mehr merkwürdig und erwähnenswert, als ich in der Literatur keinerlei Mitteilung finden konnte, daß *Camellia* je aus eigener Bewegung Wurzelknospen bilde, und mir außerdem von gärtnerischer Seite versichert wurde, daß solches auch in der Praxis unbekannt sei.

Aus diesem Ergebnis würde also zu schließen sein: erstens, daß die erwähnten lederartigen Blätter sehr lange Zeit nach dem Abschneiden, etwa 3 Jahre, am Leben bleiben können, währenddem sie doch nur Wurzeln bilden, und zweitens, daß man aus ähnlichen Versuchen nicht allzubald den Schluß ziehen darf, daß solchen Versuchsblättern die Fähigkeit zur Bildung von Adventivknospen völlig abgeht.

Vielmehr könnte man geneigt sein, aus unserem Beispiele zu schließen, daß Blätter, welche nach dem Stecken sonst nur Wurzelbildung zeigen, dennoch außerdem die Fähigkeit zur Knospenbildung besitzen, obwohl nur potentiell, weil diese sich vielleicht schließlich, und unter ganz besonderen Umständen, dennoch einstellen kann.

Es verdient hier, mit Rücksicht auf die polaren Eigenschaften der Zellen und Gewebe, sehr Beachtung, daß auch in diesem wenig üblichen Falle die Neubildung der Knospen ebenfalls in der Richtung des basalen Endes des Organes auftrat und hier selbst außerhalb des ursprünglichen Versuchsorganes des Blattes zur Ausbildung gelangte.

Leiden, Januar 1921.

FLORA

ODER

ALLGEMEINE BOTANISCHE ZEITUNG

FRÜHER HERAUSGEGEBEN

VON DER

KGL. BAYER. BOTANISCHEN GESELLSCHAFT IN REGENSBURG

NEUE FOLGE. VIERZEHNTER BAND

(DER GANZEN REIHE 114. BAND)

ERSTES HEFT

HERAUSGEGEBEN VON

DR. K. GOEBEL

PROFESSOR DER BOTANIK IN MÜNCHEN

MIT 15 ABBILDUNGEN IM TEXT



JENA

VERLAG VON GUSTAV FISCHER

1920

Die „FLORA“ oder „Allgemeine botanische Zeitung“ erscheint in zwangloser Folge. Je 4 Hefte bilden einen Band.

Inhaltsverzeichnis.

Seite

RIEDE, WILHELM, Untersuchungen über Wasserpflanzen. Mit 3 Abbildungen im Text	1—118
BUCHHOLZ, MARIA, Über die Wasserleitungsbahnen in den interkalaren Wachstumszonen monokotylar Sprosse. Mit 12 Abbildungen im Text	119—188



Neuerscheinungen

aus dem Verlag von Gustav Fischer in Jena

Über Wesen und Wert der Universität. Rede, gehalten zur Feier der akadem. Preisverteilung am 19. Juni 1920 in der Stadtkirche zu Jena vom Rektor der Universität Dr. **Gottlob Linck**, o. ö. Prof. der Mineralogie und Geologie. (24 S. gr. 8^o). 1920. Mk 2.50

Die Rede des Rektors zur akademischen Preisverteilung an der Universität Jena trug eine besondere Note. Sie galt dem Erinnern und Besinnen auf Wesen und Wert der Universität und war begründet in den weitgehenden Reformvorschlägen und Angriffen der letzten beiden Jahre. Darin liegt ihre besondere und allgemeine Bedeutung, und in jenem Rahmen stellt diese Rede ein zeitlich interessantes Kulturdokument dar, das Interesse in weitesten Kreisen der mit der Universität Verbundenen finden wird.

Die Vervollkommnung in der lebenden Natur. Eine Studie über ein Naturgesetz. Von Dr. **Victor Franz**, Prof. der phylogenetischen Zoologie an der Universität Jena. (VI, 138 S. gr. 8^o). 1920. Mk 15.—

Inhalt: Einleitung. I. Geschichte des Vervollkommnungsgedankens. 1. Altertum: Der Vervollkommnungsgedanke ist noch kaum vorhanden. 2. Mittelalter und ältere Neuzeit: Der Vervollkommnungsgedanke wird meist auf Organismen und Unbelebtetes angewendet. 3. Goethezeit bis Gegenwart: Der Vervollkommnungsgedanke wird nur noch auf das Organismenreich angewendet. Rückblick. — II. Neuzeitliche Kritik des Vervollkommnungsgedankens. Vor Darwin. Seit Darwin. Rückblick. — III. Der naturwissenschaftliche Inhalt des Vervollkommnungsbegriffes. 1. Der morphologische Inhalt. 2. Der ökologische Inhalt. 3. Die sprachliche Fassung. 4. Der Geltungsbereich des Vervollkommnungsgedankens in der Organismenkunde. 5. Die Stellung des Menschen im Organismenreich. — IV. Nutzenwendung auf den Menschen. 1. Naturalismus und Idealismus. 2. Die trennende Linie. 3. Der einigende Punkt. Rückblick und Ausblick. Anmerkungen. Register.

Wenn auch kein Entwicklungsgeschehen im ziellosen Naturverlaufe an sich Vervollkommnung sein kann, weist der Verfasser doch klar auf, was die Anwendung jenes den menschlichen Wertungen entnommenen Ausdruckes in der Stammesgeschichte nahelegt: es ist die häufige Zunahme an Differenzierung und Zentralisation der Gestalt und zugleich an Übergewicht über die Mitbewerber im gleichen Lebensraum. An allen menschlichen Schöpfungen bedeutet ja gerade diese Entwicklung uns wirklich so viel wie Vervollkommnung, und sie ist die häufigste in der Natur. Wo jedoch Zentralisation ausbleibt, werden die Gestalten nicht schöner, sondern unausgeglichen, und die Lebensmöglichkeiten nicht erweitert, sondern eingengt. Somit ist die von der Gegenwart zu wenig betonte Zentralisation der Kernpunkt des „Goethe-Haeckelschen Vervollkommnungsgedankens“ und zugleich das, worin wir gut tun, der Natur auf ihrem Entwicklungswege zu folgen. Dies führt auch zur Betonung von Gehirnleistung, Geisteswert und Verinnerlichung, wodurch der zum Wirken in Haeckels Sinne berufene und auf psychologischem Gebiet psychonomistisch orientierte Verfasser den vollen Ausgleich von Naturalismus und Idealismus finden kann. Ein allseitiges Verstehen möge dieser um Verständigung und Vertiefung bemühten Studie beschieden sein, die übrigens mit einem Abriss aus der bewegten Forschungsgeschichte beginnt, bevor sie in die lebendige Darstellung des naturgeschichtlichen Tatsachenmaterials eintritt.

Die Transpiration der Pflanzen

Von

Dr. Alfred Burgerstein

a. o. Professor an der Universität in Wien

Erster Teil

Mit 24 Abbildungen im Text

(X, 283 S. gr. 8^o) 1904. Mk 15.—

Inhalt: 1. Begriffsbestimmung. 2. Untersuchungsmethoden. 3. Beziehungen des Blattbaues. 4. Einfluß äußerer Bedingungen auf die Ausbildung des Mesophylls. 5. Transpirationsverhältnisse korrelativer Blätter. 6. Orchideenteile, Gramineenähren, Laubfall. 7. Periderm, Lentizellen. 8. Blüten, Früchte, Samen, Knollen. 9. Kryptogamen. 10. Licht im allgemeinen. 11. Lichtstrahlen bestimmter Brechbarkeit. 12. Luftkohlen-säure. 13. Lufttemperatur. 14. Luftfeuchtigkeit; Wasserabgabe im dunstgesättigten Raum. 15. Luftbewegung, Erschütterungen. 16. Luftdruck. 17. Ätherische Öle, Ätherwirkung. 18. Wassergehalt und Temperatur des Bodens. 19. Chemische Stoffe. 20. Mykorrhiza. 21. Periodizität. 22. Bilanz zwischen Wasserverbrauch und Regenmenge. Absolute Transpirationsgrößen. 23. Tote Pflanzenteile. 24. Transpirationsverhältnisse im feucht-warmen Tropengebiet. 25. Arktisches Gebiet. 26. Guttation; Hydathoden. 27. Schutz-einrichtungen. 28. Förderungsmittel der Transpiration. 29. Bedeutung der Transpiration für den Transport der Nährstoffe. 30. Kompilatorisches.

Soeben erschienen:

Zweiter Teil: (Ergänzungsband)

Mit 18 Abbildungen im Text

Mit Unterstützung der Akademie der Wissenschaften in Wien
aus der Erbschaft Czermak

(VIII, 264 S. gr. 8^o) 1920. Mk 35.—

Inhalt: 1. Begriffsbestimmung. 2. Untersuchungsmethoden der Transpiration. 3. Neuere Methoden zur Orientierung über Spaltöffnungsweiten. 4. Potometer und Atmometer. 5. Physik der Tr. 6. Einfluß äußerer und innerer Faktoren auf den Grad der stomatalen Apertur. 7. Einfluß äußerer Faktoren auf die Ausbildung und Zahl der Stomata. Eigentümlichkeiten der Spaltöffnungsverteilung. 8. Tr.-Verhältnisse korrelativer Blätter. 9. Tr. von Blüten. 10.—15. Einfluß des Lichtes, der Lufttemperatur, des Luftfeuchtigkeitsgrades, der Luftbewegung, der Höhenlage, des Bodenwassergehaltes auf die Tr. 16. Einfluß chemischer Stoffe auf die Tr. 17. Tr.-Größen verschiedener Pflanzentypen. 18. Tr.-Bestimmungen in verschiedenen Jahres- und Tageszeiten. 19.—20. Tr.-Verhältnisse im Mediterrangebiet und im feuchtwarmen Tropengebiet. 21. Einfluß der Tr. auf die Blattbewegungen der Marantaceen. 22. Tr. begannter und grannenloser Ähren. 23. Einfluß der Tr. auf die Fruchtkörperbildung von Pilzen. 24. Einfluß einer Pilzinfektion auf die Tr. der Nährpflanze. 25. Wasserverbrauch landwirtschaftlicher Kulturpflanzen. 26. Das Welken der Pflanzen. 27. Diverses. 28. Guttation. 29. Schutz-einrichtungen zur Herabsetzung der Tr. und zur Wasserversorgung und Wasserspeicherung. 30. Die Tr., angeblich ein notwendiges Übel. 31. Förderungsmittel der Tr. 32. Kompilatorisches. Literaturnachweise.

Der im Jahre 1904 erschienene erste Teil ist eine grundlegende Abhandlung über „Die Transpiration der Pflanzen“. Er enthält in übersichtlicher Form und mit eingehenden kritischen Zusätzen eine Zusammenstellung von Untersuchungsmethoden und vieler Versuchsergebnisse über Transpiration und mancher mit derselben in engerem Zusammenhang stehenden Erscheinungen.

Seither ist die Transpirationsliteratur ganz bedeutend angewachsen, und dieser Tatsache verdankt der vorliegende Ergänzungsband als Supplement der Transpirations-monographie seine Entstehung. Er berichtet in zusammenfassender Darstellung über nahezu 500 neue Abhandlungen (bis anfangs 1920, einschließlich der englischen und amerikanischen), und erfüllt somit den Zweck, über schon Vorhandenes zu orientieren, aber darüber hinaus bei Botanikern auf dem so vielseitigen und interessanten Gebiete der pflanzlichen Transpiration Neues anzulegen.

Soeben erschienen:

Mazedonien

Erlebnisse und Beobachtungen
eines Naturforschers
im Gefolge des deutschen Heeres

Von

Dr. Franz Doflein

o. ö. Professor der Zoologie an der Universität Breslau

Mit 279 Abbildungen im Text und 4 farbigen und 12 schwarzen Tafeln

(VIII, 592 S. gr. 8°) 1921.

Mk 105.—, geb. Mk 120.—

Das Buch enthält Erlebnisse und Forschungen eines Zoologen, welcher während des Weltkrieges im Gefolge des deutschen Heeres in Mazedonien arbeitete. Es bringt Beiträge zur Erforschung des vor dem Kriege wissenschaftlich fast unbekannten Landes.

In dem Buch wird eine Schilderung der Landschaft in den verschiedenen Gegenden Mazedoniens gegeben. Expeditionen in die Alpen Mazedoniens werden beschrieben; besondere Kapitel bringen Untersuchungen über die Seen, aus den Darstellungen ergeben sich Schlüsse auf die Kräfte, welche die Oberflächen-gestaltung des Landes bedingen: Es schließen sich Schilderungen der Gewohnheiten der vielen Völker an, welche das Land bewohnen, ihrer Wohnstätten, ihrer Trachten und Sitten. Die malerischen Städte und Dörfer des Landes, der Ackerbau und seine Bedingungen, Handel und Wandel und Gewerbe finden ihre Darstellung.

In besonderen Kapiteln wird die eigenartige Tier- und Pflanzenwelt des Landes geschildert. Das Buch gibt also ein **Gesamtbild des Landes**, seines Aufbaues, seiner Natur, seiner Siedelungen und Bevölkerung.

Die Kriegsgeschehnisse spielen in dem Buch nur insofern eine Rolle, als von den Leistungen unserer Truppen bei der Überwindung der Schwierigkeiten, welche die Natur des Landes mit sich brachte, die Rede ist.

Hervorragendes Geschenkwerk für Naturfreunde.

FLORA

ODER

ALLGEMEINE BOTANISCHE ZEITUNG

FRÜHER HERAUSGEGEBEN

VON DER

KGL. BAYER. BOTANISCHEN GESELLSCHAFT IN REGENSBURG

NEUE FOLGE. VIERZEHNTER BAND

(DER GANZEN REIHE 114. BAND)

ZWEITES HEFT

HERAUSGEGEBEN VON

DR. K. GOEBEL

PROFESSOR DER BOTANIK IN MÜNCHEN

MIT 33 ABBILDUNGEN IM TEXT



JENA

VERLAG VON GUSTAV FISCHER

1921

Die „FLORA“ oder „Allgemeine botanische Zeitung“ erscheint in zwangloser Folge. Je 4 Hefte bilden einen Band.

Inhaltsverzeichnis.

Seite

WALTER, HEINRICH, Über Perldrüsenbildung bei Ampelideen. Mit 6 Abbildungen im Text	187—231
REICHE, KARL, Zur Kenntnis von <i>Sechium edule</i> Sw. Mit 9 Abbildungen im Text	232—248
REICHE, KARL, Die physiologische Bedeutung des anatomischen Baues der Crassulaceen. Mit einem Anhang: Zur Kenntnis von <i>Senecio praecox</i> DC. Mit 4 Abbildungen im Text	249—261
GAISBERG, E. v., Beiträge zur Kenntnis der Lebermoosgattung <i>Riccia</i>	262—277
GOEBEL, K., Zur Organographie der Lemnaceen. Mit 12 Abbildungen im Text	278—305
GOEBEL, K., Morphologische und biologische Bemerkungen. 31: Gelenkranken. Mit 2 Abbildungen im Text	306—312



Neuerscheinungen

aus dem Verlag von Gustav Fischer in Jena.

Die angegebenen Preise sind die jetzt gültigen; für das Ausland erhöhen sie sich durch den vorgeschriebenen Valuta-Zuschlag. Die Preise für gebundene Bücher sind bis auf weiteres unverbindlich.

Mikrochemie der Pflanze.

Von

Dr. Hans Molisch

o. ö. Prof. u. Direktor des pflanzenphysiologischen Instituts an der Universität Wien.

Zweite, neubearbeitete Auflage.

Mit 135 Abbildungen im Text. (XI, 434 S. gr. 8^o) 1921.

Mk 58.—, geb. Mk 68.—

Die Mikrochemie der Pflanze, die die Aufgabe hat, sehr kleine Stoffmengen in den Organen, Geweben und Zellen nachzuweisen, ist ein Gebiet, das neuerdings ganz besonders lebhaftes Interesse findet. Die Literatur über diese Dinge ist sehr zerstreut, und es entsprach daher einem lebhaften Bedürfnis, ein zusammenfassendes und grundlegendes Werk über diesen Gegenstand erscheinen zu lassen. Prof. Molisch arbeitete seit vielen Jahren an diesen Fragen und war daher wie kaum ein zweiter berufen, eine Mikrochemie der Pflanze zu schreiben. Bei der Abfassung war er bestrebt, das Vorhandene kritisch zu prüfen, die verschiedenen Reaktionen aus eigener Anschauung kennen zu lernen und auf ihren Wert und ihre Brauchbarkeit zu untersuchen — eine Aufgabe, die bei dem großen Umfang des Stoffes nicht leicht zu bewältigen war. Es sollte nicht bloß eine Übersicht gegeben, sondern da, wo noch so viel Unreifes und Zweifelhafte im Wege stand, Spreu vom Weizen geschieden und, wenn möglich, durch eigene Erfahrung gestützt werden.

Mit Abbildungen wurde das Buch, um das Verständnis zu erleichtern, reichlich ausgestattet. Man wird hier vergeblich nach alten bekannten Bildern suchen, sondern fast nur Originalabbildungen — weit über hundert — finden.

Das Werk ist für Botaniker, Pharmazeuten, Pharmakologen und Chemiker von allergrößtem Interesse. Möge es zu neuen Untersuchungen anregen und der Mikrochemie, die in der Zellenlehre der Zukunft sicherlich eine bedeutungsvolle Rolle spielen wird, neue Freunde gewinnen.

Pflanzenphysiologie als Theorie der Gärtnerei.

Von

Dr. Hans Molisch

o. ö. Prof. und Direktor des pflanzenphysiologischen Instituts an der Universität Wien.

Für Botaniker, Gärtner, Landwirte, Forstleute und Pflanzenfreunde.

Vierte, neubearbeitete Auflage.

Mit 150 Abbildungen im Text. (XII, 336 S. gr. 8^o) 1921.

Mk 40.—, geb. Mk 48.—

Verlag von Gustav Fischer in Jena.

Die angegebenen Preise sind die jetzt gültigen; für das Ausland erhöhen sie sich durch den vorgeschriebenen Valuta-Zuschlag. Die Preise für gebundene Bücher sind bis auf weiteres unverbindlich.

Morphologische und physiologische Analyse der Zelle der Pflanzen und Tiere.

**Grundzüge unseres Wissens über den Bau der Zelle und über dessen Beziehung
zur Leistung der Zelle.**

Von

Dr. Arthur Meyer

o. ö. Prof. der Botanik u. Direktor des botan. Gartens an der Universität Marburg.

**Erster Teil: Allgemeine Morphologie der Protoplasten.
Ergastische Gebilde. Zytoplasma. Mit 205 Abbildungen
im Text. (XX, 629 S. gr. 8^o) 1920. Mk 38.—**

Im Juli erscheint:

**Zweiter Teil. Erste Lieferung: Die Bewegung des normalen
Zytoplasmas. Die Metabolie des Zytoplasmas. Die
alloplasmatischen Gebilde und die Muskelzelle. Mit
69 Abbildungen im Text.**

Der Verfasser behandelt Morphologie und Stoffkunde der Zelle in enger Verbindung. Er nennt seine Arbeit eine Analyse der Zelle, denn sie sucht die mikroskopisch erkennbaren Bestandteile der Zelle nach ihrer allgemeinen Bedeutung für die Lebenserscheinungen zu sichten und zu ordnen und ebenso die Stoffe, welche die Protoplasten zusammensetzen, ihrer chemischen, physikalischen und biologischen Natur und Bedeutung nach zu erforschen und zu bewerten.

Soeben erschien:

Die Veröffentlichungen der Verlagsbuchhandlung Gustav Fischer in Jena während der Jahre 1914—1919

(10. Nachtrag zum Hauptkatalog von 1897.) —

Zwei Teile.

Teil I: Verzeichnis der Bücher und Zeitschriften. 81 S. gr. 8^o. Mk 1.—

Teil II: Verzeichnis der Beiträge und Aufsätze in den Zeitschriften,
Sammlungen und Lehr- und Handbüchern. 226 S. gr. 8^o. Mk 3.—

Jeder Teil enthält die Titel im Alphabet der Verfasser und wird einzeln zu obigen Preisen, die nur einen kleinen Teil der Selbstkosten darstellen, abgegeben. Der zweite Teil ist namentlich für Bibliotheken und Forscher ein wertvolles bibliographisches Hilfsmittel.



Verlag von Gustav Fischer in Jena

Soeben erschienen:

Die Tierwelt Schlesiens

Von

Dr. Ferdinand Pax

a. o. Professor der Zoologie an der Universität Breslau

Mit 110 Abbildungen im Text und 9 Karten

(VIII, 342 S. gr. 8^o.) 1921.

Mk 48.—, geb. Mk 58.—

Inhalt: Geschichte der faunistischen Erforschung Schlesiens. — Die Tierwelt der Vorzeit. — Alter und Herkunft der rezenten Tierwelt. — Wandlungen der Fauna in historischer Zeit. — Regionale Gliederung der Fauna. — Das Flachland. — Das Hügelland. — Das Bergland. — Zusammenfassung: Vergleich der tier-geogr. Befunde mit den Ergebnissen der Pflanzengeographie. Aufgaben der zukünftigen Forschung. — Literaturverzeichnis. — Orts- und Tiernamenregister.

Das vorliegende Buch ist aus Vorlesungen des Verfassers über die Tierwelt Schlesiens hervorgegangen. Zum ersten Male werden hier die bisherigen Ergebnisse der zoologischen Erforschung Schlesiens einem größeren Leserkreis zugänglich gemacht. Das Buch will keine Fauna sein, sondern liefert auf geschichtlicher, geographischer und geologischer Grundlage eine Schilderung der Tierwelt der Provinz. Gerade Schlesien, an der Grenze zwischen Osten und Westen gelegen, bietet in der Zusammensetzung seiner Fauna ein so vielseitiges Interesse, so daß das Buch nicht nur für die Provinz, sondern auch für weitere Kreise Bedeutung erlangt. Nicht nur der Zoologe vom Fach, sondern auch der Gebildete Laie wird in ihm reichste Anregung finden.

Früher erschienen:

Schlesiens Pflanzenwelt

Eine pflanzengeographische Schilderung der Provinz

Von

Dr. Ferdinand Pax

o. Professor der Botanik an der Universität Breslau

Mit 63 Abbildungen im Text und 1 lithogr. Tafel

(VI, 313 S. gr. 8^o.) 1915. **Mk 30.—**

Inhalt: Die Geschichte der Florenenerforschung. Die Pflanzen der Vorwelt. Alter und Herkunft der gegenwärtigen Pflanzenwelt. Tier und Pflanze. Mensch und Pflanzenwelt. Die regionale Gliederung der Flora. Die schlesische Ebene. Das niedere Bergland. Das höhere Bergland (subalpine und alpine Flora). Register.

Naturw. Zeitschr. f. Forst- und Landwirtschaft 1916, Heft 3/4:

Ein liebenswürdig geschriebenes, mit vielen hübschen Bildern geschmücktes und selbst mit Poesie durchwirktes, dabei aber rein wissenschaftlich gebliebenes Buch, dem Laien verständlich, doch auch den Fachmann anregend und belehrend; in diesen Vorzügen erinnernd an Cohns botanische Vorträge.

... Man möchte wünschen, daß solche Monographien auch für andere Teile unseres schönen Vaterlandes erschienen. ... Wer weiter suchen will, wird durch den Genuß einer Fülle interessanter und wertvoller Details befriedigt sein, das Buch führt in so viele Gebiete, daß es auch die Spezial-Interessen jedes einzelnen da oder dort berührt. v. Tubeuf.

Die angegebenen Preise sind die jetzt gültigen; für das Ausland erhöhen sie sich durch den vorgeschriebenen Valuta-Zuschlag. Die Preise für gebundene Bücher sind bis auf weiteres unverbindlich.

FLORA

ODER

ALLGEMEINE BOTANISCHE ZEITUNG

FRÜHER HERAUSGEGEBEN

VON DER

KÖNIGL. BAYER. BOTANISCHEN GESELLSCHAFT IN REGENSBURG

NEUE FOLGE. VIERZEHNTER BAND

(DER GANZEN REIHE. 114. BAND)

DRITTES UND VIERTES HEFT

HERAUSGEGEBEN VON

DR. K. GOEBEL

PROFESSOR DER BOTANIK IN MÜNCHEN

MIT 39 ABBILDUNGEN IM TEXT



JENA

VERLAG VON GUSTAV FISCHER

1921

Die „FLORA“ oder „Allgemeine botanische Zeitung“ erscheint in zwangloser Folge. Je 4 Hefte bilden einen Band.

Inhaltsverzeichnis.

	Seite
SUESSENGUTH, KARL, Bemerkungen zur meiotischen und somatischen Kernteilung bei einigen Monokotylen. Mit 21 Abbildungen im Text	313—328
SANDT, WALTER, Beiträge zur Kenntnis der Begoniaceen. Mit 14 Abbildungen im Text	329—384
HERZFELDER, HELENE, Experimente an Sporophyten von <i>Funaria hygrometrica</i> . Mit 3 Abbildungen im Text	385—393
EWALD, ELISABETH, Beiträge zur Kenntnis der sogenannten „Schwimmhölzer“	394—400
JANSE, J. M., Ein Blattsteckling von <i>Camellia japonica</i> mit Adventivknospe. Mit 1 Abbildung im Text	401—404
Titel und Inhaltsverzeichnis zu Bd. 14 (Der ganzen Reihe Bd. 114).	

Verlag von Gustav Fischer in Jena.

Die angegebenen Preise sind die jetzt gültigen; für das Ausland erhöhen sie sich durch den vorgeschriebenen Valuta-Zuschlag. Die Preise für gebundene Bücher sind bis auf weiteres unverbindlich.

Biochemie der Pflanzen

Von

Dr. phil. et med. **Friedrich Czapek**

o. ö. Professor an der Universität Leipzig

Zweite, umgearbeitete Auflage

Drei Bände.

- Erster Band.** Mit 9 Abbildungen im Text. (XIX, 828 S. gr. 8^o) 1913.
Mk 72.—, geb. Mk 84.—
- Zweiter Band.** (XII, 541 S. gr. 8^o) 1920.
Mk 66.—, geb. Mk 77.—
- Dritter Band.** (IX, 852 S. gr. 8^o) 1921.
Mk 110.—, geb. Mk 122.—

Das vorliegende Werk ist aus dem Wunsche des Verfassers, bei seinen physiologischen Studien eine möglichst vollständige und kritisch gesichtete Sammlung des pflanzenbiologischen Tatsachenmaterials zu besitzen, entstanden. Es wendet sich in erster Linie an diejenigen, welche auf dem Gebiete der chemischen Physiologie der Pflanzen wissenschaftlich tätig sind. Da verschiedene andere Wissenschaften, wie organische Chemie, Agrikulturchemie und Pflanzenbau, medizinische Physiologie und Bakteriologie, landwirtschaftliche und technische Mikrobiologie, Pharmazie mit der chemischen Pflanzenphysiologie durch zahlreiche Berührungspunkte verbunden sind, so wird es auch anderweitig Nutzen stiften.

In Erkenntnis der ungemein großen wechselseitigen Bedeutung näherer Beziehungen zwischen Tier- und Pflanzenphysiologie war der Verfasser ferner bemüht, die Wichtigkeit der tierphysiologischen Methoden und Tatsachen für den Botaniker an allen geeigneten Stellen möglichst in den Vordergrund zu rücken.

Die Berücksichtigung der in den letzten Jahren ausgeführten umfangreichen Untersuchungen und erzielten Fortschritte, sowie die Aufnahme einer Reihe wichtiger Ergänzungen und zahlreicher Verbesserungen haben das Werk auf den neuesten Stand der Forschung gebracht, so daß es nunmehr für zahlreiche Fachgenossen eine peinlich empfundene Lücke wieder ausfüllen wird.

Pharmazeutische Zeitung 1921, Nr. 38:

In kürzester Frist ist dem zweiten Bande nun der dritte gefolgt. Damit ist das große Werk vollendet. Was hier an Wissen, an unglaublicher Vielseitigkeit, an exakter Arbeit und an eiserntem Fleiße geleistet worden ist, vermag man erst dann ein wenig zu begreifen, wenn man sich klar wird, daß der Verfasser dieses standard work ein ebenso vorzüglicher Botaniker sämtlicher Disziplinen ist, wie er als Chemiker nicht nur die ungeheure Literatur des Gebietes vollkommen beherrschen muß, sondern naturgemäß ebenfalls in allen Zweigen dieses fast unüberschaubaren Gebietes auf genaueste eingearbeitet ist.

Mit diesem Werke ist der gesamte Umfang dieser riesigen Wissenschaft bis auf den heutigen Tag abgegrenzt und kritisch gesichtet. Damit ist für die verschiedenen Wissenschaften, namentlich die angewandten, ein Handbuch von nicht zu über-treffendem Werte geschaffen.

Dr. R. M.

Verlag von Gustav Fischer in Jena.

Die angegebenen Preise sind die jetzt gültigen; für das Ausland erhöhen sie sich durch den vorgedruckten Valuta-Zuschlag. Die Preise für gebundene Bücher sind bis auf weiteres unverbindlich.

Soeben wurde vollständig:

Fritz Müller

Werke, Briefe und Leben

Gesammelt und herausgegeben

von

Prof. Dr. Alfred Möller, Eberswalde.

Drei Bände. Lex.-Format (28,5×19,5 cm). Mk 615.

Erster Band:

Gesammelte Schriften soweit sie bereits früher im Druck erschienen sind. (Arbeiten aus den Jahren 1844—1899 [248 Nummern], mit einem Nachtrage, enthaltend die deutschen Übersetzungen portugiesischer Arbeiten.) 2 Bände. Text (1510 Seiten) mit 303 Abbildungen und 1 Atlas mit 85 Tafeln. 1915. kart. Mk 450.—

Zweiter Band:

Briefe und noch nicht veröffentlichte Abhandlungen aus dem Nachlaß. 1854—1897. Mit 239 Abbildungen im Text und 4 Tafeln. (VIII, 667 S.) 1921. Mk 150.—

Dritter Band:

Fritz Müllers Leben. Nach den Quellen bearbeitet vom Herausgeber. Mit 1 Titelbild (Heliogravüre), 6 Abbildungen im Text und 1 Karte. (VII, 163 S.) 1920. Mk 15.—

Mit der Herausgabe dieses Werkes sollte einem deutschen Forscher in fremden Landen, dem großen Biologen und genialen Beobachter der lebenden Natur „Fritz Müller (Blumenau, Bras.)“ in der deutschen Literatur ein würdiges Denkmal gesetzt werden.

So gewissenhaft Fritz Müller in der täglichen Aufzeichnung seiner Beobachtung war, so gern er über sie sprach und in Briefen an gleichstrebende Naturforscher in aller Welt rückhaltlos berichtete, so wenig kümmerte ihn das weitere literarische Schicksal dieser Mitteilungen. Ein Meister der Sprache, der deutsch, englisch und portugiesisch in gleicher Gewandtheit und Vollendung schrieb, spanische, französische, dänische, schwedische, italienische, ungarische Arbeiten ohne sichtliche Mühe mit Freuden las, verstand er es ausgezeichnet, die Ergebnisse länger mühsamer, oft Tage und Jahre umfassender Beobachtungen in knappster Form zusammenzufassen, und ein einfacher Brief auf dünnem, mit seiner kleinen klaren Schrift bis zum äußersten Rande gefülltem Überseepapier trug oftmals wertvolle wissenschaftliche Arbeit zu irgendeinem literarischen Freunde, dem die Veröffentlichung überlassen blieb. Nie hat Fritz Müller Korrekturen der unter seinem Namen veröffentlichten Abhandlungen und Abbildungen gesehen, und so ist es nicht zu verwundern, daß er sich häufig über allzu viele oder sinnstörende Druckfehler und über mangelhafte Wiedergabe seiner Zeich-

nungen zu beklagen hatte. Weit störender war es für alle Verehrer des großen Naturforschers, daß infolge der geschilderten Umstände seine reiche Lebensarbeit in beispielloser Weise in alle Winde zerstreut wurde, und daß manch reicher Schatz nur in Briefen niedergelegter Beobachtungen der Öffentlichkeit ganz vorenthalten blieb.

Bei dem hohen Ansehen, welches Fritz Müllers Name im Laufe der Jahre sich in der ganzen Welt erwarb, wurde der wesentliche Inhalt seiner gedruckten Abhandlungen freilich in weiteren Kreisen bekannt; die Urschriften aber, in viele Jahrgänge vieler Zeitschriften zerstreut, blieben denen schwer zugänglich, die sie gründlich studieren, nachprüfen oder aus ihnen die dort so reichlich gebotene Anregung zu weiteren Beobachtungen schöpfen wollten.

Seit dem im Jahre 1897 erfolgten Tode des großen Beobachters in Blumenau (Brasilien) ist der Herausgeber bemüht gewesen, den literarischen Nachlaß Fritz Müllers zu sammeln, um den Ertrag dieses ganz der Beobachtung der lebenden Natur gewidmeten Lebens der Wissenschaft nutzbar zu machen oder zu erhalten.

Von den gedruckten Abhandlungen Müllers sind im ganzen 248 aufgefunden und in den zwei Teilen des ersten Bandes vereinigt worden. Von ihnen ist nur eine: „Für Darwin“ selbständig im Buchhandel erschienen. Die übrigen sind auf 36 verschiedene deutsche und ausländische Zeitschriften und Vereinsberichte und auf sehr viele Jahrgänge derselben verteilt.

Fritz Müllers Arbeit weilt mit besonderer Liebe auf den Grenzgebieten botanischer und zoologischer Forschung, sodaß eine Trennung seiner Schriften und Briefe in diese Disziplinen nicht durchführbar war. Der Herausgeber entschied sich daher dafür, alles in chronologischer Reihenfolge zu ordnen, dies um so mehr, weil dabei das Lebenswerk des großen Naturforschers auf das getreueste zum Spiegelbilde seiner Lebensgeschichte wird.

Im Anfange des brasilianischen Aufenthaltes war seine Arbeit ganz der Meeresfauna gewidmet; später, als er seinen Wohnsitz mehr ins Innere des Landes verlegte, stehen die Blütenbiologie, Befruchtungsversuche, Vererbungserscheinungen (Abutilon) im Mittelpunkt seiner nie ruhenden Tätigkeit. Viele Jahre wurden dann der Beobachtung der Insekten, zuerst der Termiten, dann der stachellosen Honigbienen gewidmet; gegen Ende der 70er Jahre folgen die überraschenden Entdeckungen über Duftorgane der Schmetterlinge. Diese wurden abgelöst von den unendlich mühsamen, aber höchst erfolgreichen Studien über die Phryganiden, von denen die über Steingeröll zu Tale springenden Urwaldbäche Blumenaus ein ungeahnt reiches Beobachtungsmaterial lieferten. In die 80er Jahre fallen die Beobachtungen von Feigeninsekten. Dann aber wendet sich Fritz Müller im Alter wieder der „scientia amabilis“ zu. Die Fülle der Bromelien hatte seine Aufmerksamkeit erregt; mit Hilfe seiner scharfäugigen, klettergewandten Enkel sammelte er aus den Baumkronen die vielgestaltigen Formen, die ihn während seiner letzten Lebensjahre vollauf beschäftigten.

Die Arbeiten sind so wie sie geschrieben waren, zum Teil also englisch, französisch und portugiesisch wiedergegeben worden. Die für die „Archivos“ des National-Museums in Rio de Janeiro portugiesisch geschriebenen umfangreichen außerordentlich wertvollen Arbeiten sind bisher deutschen Forschern wohl nur durch Auszüge und Berichte bekannt geworden. Sie sind jetzt in der Urschrift und — daneben oder im Anhang — in deutscher Übersetzung aufgenommen.

Für Zoologen und Botaniker bergen Fritz Müllers Schriften und Briefe eine ungeahnte Fülle zuverlässigster Beobachtungen und feinsinniger Anregungen, die besonders dem jüngeren Nachwuchs der Naturforscher wieder leicht zugänglich zu machen der Herausgeber für eine dankenswerte Aufgabe, ja geradezu für eine Pflicht der deutschen Wissenschaft hielt.

Die Zuverlässigkeit und Gewissenhaftigkeit der Beobachtung, die Schärfe der Prüfung des Beobachteten, das staunenswerte Gedächtnis, welches die Vorstellung des Beobachters mit greifbar deutlichen Vergleichsbildern füllte, der Reichtum seiner Vorstellungsgabe, die durchaus eigenartige Versuchsanstellung und die Unermüdlichkeit in deren Verfolgung, das sind die großen Eigenschaften, die Fritz Müller zum „Fürsten der Beobachter“ werden ließen, und die für alle Zeit als vorbildlich bezeichnet werden können. Deshalb können seine Arbeiten nie veralten; sie werden unvergängliche Bausteine zu dem Tempel der Naturerkenntnis bleiben, ob auch die Gedanken der Menschen über diese Tatsachen und über ihre Verwendung im großen Gemälde des Kosmos noch vielfach wechseln mögen.

Das mit Literaturnachweisen versehene ausführliche Inhaltsverzeichnis und die Namensverzeichnisse werden allen arbeitenden Biologen die Benutzung dieser gewaltigen Tatsachensammlung wesentlich erleichtern.

Diesem Heft ist ein Prospekt beigelegt von Paul Parey, Verlag, Berlin S. W. 11, betreffend „Handbuch der Pflanzenkrankheiten, begründet von P. Sorauer. 4. Auflage, Band I.“